



A6

University of California, San Diego
Please Note: This item is subject to recall.
Date Due

MAY () 4 1995

MAY 0 4 RECT

Archiv

für

Protistenkunde.

Herausgegeben

von

Dr. Fritz Schaudinn

in Rovigno.

Erster Band.

Mit 13 Tafein und 121 Figuren im Text.



JENA. Verlag von Gustav Fischer. 1902. A125p

LIBRARY
CRIPPS INSTITUTION
OF OCEANOGRAPHY
UNIVERSITY OF CALIFORNIA
LA JOLLA CALIFORNIA

4841

Alle Rechte vorbehalten.

Inhaltsübersicht.

Erstes Heft,	Seite
Hertwio, Richard, Die Protozoen und die Zelltheorie	_ 1
BUTCHLI, O., Bemerkungen über Cyanophyceen und Bacteriaceen. (Mit Tafel I)	41
BRANDT, K., Beiträge zur Kenntnis der Colliden. (Mit Tafel II n. III)	55
LOHMANN, H., Die Coccolithophoridae. (Mit Tafel IV-VI)	- 89
PROWAZEK, S., Notiz über die Trichomonas hominis (Davaine). (Mit 4 Textfiguren)	166
DOFLEIN, F., Das System der Protozoen. (Mit 3 Textfiguren)	169
Zweites Heft.	
RHUMBLER, LUDWIG, Die Doppelschalen von Orbitolites. (Mit Tafel VII u. VIII	
nnd 17 Textfiguren)	193
PROWAZEK, S., Zur Entwicklung der Gregarinen. (Mit Tafel IX)	
SCHAUDINN, Fartz, Beiträge znr Kenntnis der Bakterien und verwandter Organismen. (Mit Tafel X)	
Senn, G., Der gegenwärtige Stand unserer Kenntnisse von den flagellaten Bintoarasiten	
Drittes Heft.	041
CALKINS, G. N. and C. C. LIEB, Studies on the Life-History of Protozoa.	
(Mit 5 Textfiguren)	35
Habtog, Marcus, Notes on Suctoria	
molitor lebenden Gregarinen. (Mit Tafel XI-XIII)	37
KLEBAHN, H., Ein Überblick über die neuere Diatomeenlitteratur. (Mit	421
77 Textfiguren)	
	465

Die Protozoen und die Zelltheorie.

Richard Hertwig (München).

Es ist eine allgemein bekannte Erscheinung, daß das Studium der Protozoen in der Mitte des verflossenen Jahrhunderts auf die Gestaltnug der Zelltheorie einen ganz gewaltigen Einfluß ausgeübt hat. Die Dujardin'sche Sarkodetheorie und die durch sie zum Ausdruck gelangende Erkenntnis, daß es tierisches Leben giebt, welches nicht an besondere Organe geknüpft ist, sondern von einer gleichförmigen Substauz, der Sarkode, vermittelt wird, mußten vorausgehen, ehe man zur Vorstellung gelangte, daß die Zelle auch bei den höheren Tieren nicht, wie die Schwann-Schleiden'sche Zellentheorie lehrte, die nach physikalisch-chemischen Gesetzen wirkende Einheit sei, sondern selbst ein Organismus, welcher alle Rätsel des Lebens schon in sich berge, daß das Leben des vielzelligen Organismus nicht die Resultante von chemisch-physikalischen Vorgängen sei, welche durch jene Einheiten vermittelt werden, sondern sich auf den Lebensprozessen der einzelnen Zellen aufbaue. So wurde die wichtigste Reform ermöglicht, welche die Zelltheorie erfahren und ihr im wesentlichen ihre moderne Fassung gegeben hat, die Protoplasmatheorie Max Schultze's. Um sie zn begründen, wandte sich M. SCHULTZE dem Studinm der Protozoen zu, speziell der Rhizopoden (Actinosphaerium Eichhorni und Foraminiferen). Auch in dem bedeutsamen Streit Max Schultze's und Reichert's, ob zum Begriff der Zelle die Gegenwart einer Membran notwendig sei oder nicht. wurden die entscheidenden Beobachtungen an den Pseudopodien der Foraminiferen angestellt.

Im letzten Drittel des verflossenen Jahrhunderts hat sich bei allen Fragen der Zellenlehre eine Forschungsrichtung entwickelt, Archiv für Protistenkunde. Bd 1. welche der bisher besprochenen genau entgegengesetzt ist. In diesem Zeitraum gingen die wichtigsten Errungenschaften von der Betrachtung der Metazoenzelle aus. Durch das Studium der Metazoengewebe. litres Wachstums, litrer Regeneration und Ihrer Entwicklung wurde das Verhältins von Zelle und Zellprodnikt, wie es in den Bindegewebes, Muskel- und Nervenfürillen, der Knochen- und Knorpelgrundsubstauz gegeben ist, geklärt. An den Metazoenzellen wurden unsere Vorstellungen vom Wesen der Kernteilung entwickelt, gelang die Unterscheidung der achromatischen, die Kernteilung bewirkenden Spindelfasern und der das Chromatin enthaltenden Chromosomen, wurde als ein wichtiges Teilorgan der Zelle das Centrosoma entdeckt. Und so entwickelte seilo beim Studium der Matzoen mehr und mehr ein ganz bestimmter Zellbegriff, den man nun versuchte in der engen bei Metazoen gewonnenen Fassung auf die Protozoen zu übertragen.

Wenn wir diesen Gang der Forschung überblicken, so fällt es nicht schwer, die Gründe für denselben zu erkennen. Die Ausbildung präciser schematischer Vorstellungen über die Zelle ist bei Metazoen relativ leicht gewesen, weil die Zelle im Körper der vielzelligen Tiere ein hohes Maß von Gleichförmigkeit besitzt, eine Gleichförmigkeit, welche sich als die notwendige Konsequenz der den Metazuenkörper beherrschenden Differeuzierungsrichtung ergiebt. Zwischen den einzelnen Geweben des Metazoenkörpers herrschen große Unterschiede des Aussehens, der Struktur und der Funktion. Aber diese Unterschiede sind nicht durch die Differenzen im Ban der Zellen bedingt. Die Zellen selbst, die Bindegewebs-, Knorpel-, Knochen-Muskelkörperchen etc. haben im wesentlichen dieselbe Struktur; sie unterscheiden sich zwar von einander durch verschiedene Gestalt. Aber diese Formunterschiede haben wohl kaum größere Bedeutung und sind wohl nur die Folgen der Raumverhältnisse, welche den Zellen durch ihre Umgebnng geboten werden. Hat man doch in der Neuzeit es in Zweifel ziehen können, ob überhaupt die Zellen der verschiedenen Gewebe, wie es Roux und seine Schule annimmt, selbst differenziert sind, oder ob sie nicht vielmehr sämtlich die gleichen Eigenschaften besitzen, die Eigenschaften der befruchteten Eizelle, aus welcher sie durch erbgleiche Teilung entstanden sind. Dass die Unterscheidung von verschiedenerlei Geweben möglich ist. würde nur durch den Einfluß der lokalen Existenzbedingungen, gleichsam den Genius loci, hervorgerufen sein, welcher Ursache wurde, daß gewisse Zellen Muskelsubstanz, andere Bindesubstanz, dritte Nervenfibrillen etc. erzeugt haben. Der Unterschied der Gewebe würde nur durch den Unterschied der Zellprodukte bedingt sein, durch

die verschiedene chemische und morphologische Beschaffenheit der Muskel-, Nerven-, Bindegewebsfibrillen etc. (O. Hearwig). Wie sich nun auch die hier kurz berührte Frage entscheiden möge, jedenfalls können wir es als gesichert betrachten, daß vermöge der Übertragung der verschiedenen Gewebsleistungen auf die Plasmapprodukte sich eine mindestens formale große Gleichförmigkeit der Metazoenzelle entwickelt hat, welche eine einheitliche Charakteristik der Zelle ausser-ordentlich erleichtert.

Das Bestreben, den durch das Studium der Metazoen geläuterten Zellenbegriff auf die Protozoen zu übertragen, ist nun zweifellos bis zu einem gewissen Grade berechtigt. Ich selbst habe wiederholt Veranlassung genommen, mich gegen die allen Grundlehren der Zelltheorie widersprechenden, willkürlichen Deutungen der Organisation und Fortpflanzung der Protozoen, wie sie in den 60 er und 70 er Jahren des vorigen Jahrhunderts sehr verbreitet waren, und in den Schriften Schneider's, Greeff's, Wallich's, Carter's u. A. zum Ausdruck kamen, zu erklären und habe an dem Grundsatz festgehalten. daß die Protozoen einzellige Organismen seien und daher keine Ausnahmen von den Gesetzen des Zellenlebens machen können, daß man bei allen Angaben und sogenannten "Beobachtungen" über Bau und Fortpflanzung der Protozoeu sich auch klar machen müsse, ob dieselben mit unseren Grundanschaunngen über die Zelle vereinbar seieu. In den letzten Jahrzehnten des vorigen Jahrhunderts ist iudessen unzweifelhaft in der hier angedeuteten Richtung des Gnten zu viel geschehen. Es ließe sich an einer ganzen Reihe von Beispielen erläutern, wie das Bestreben, die Protozoen den an der Metazoenzelle gewonnenen Erfahrungen unterzuordnen und sie gleichsam der Zwangsjacke des für die Metazoenzellen eutworfenen Schemas anznpassen zu Irrtümern geführt hat. Mit diesem Bestreben ging Hand in Hand die Tendenz, bei allen Fragen des Zellenlebens die Erscheinungen der Protozoen in den Hintergrund zu stellen oder ganz zu ignorieren. Nirgends ist dies auffälliger als bei der Lehre von der Zell- und Kernteilung. Wie viel ist nicht in den letzten zwei Jahrzehnten über Kern- und Zellteilung geschrieben worden? Wie viele Theorien wurden nicht über den Teilungsmechanismus aufgestellt? Und wie selten begegnet man dem Versuch, bei den Erörterungen auch die Teilungsprozesse der Protozoen heranzuziehen und die Teilungsvorgänge bei Metazoen aus denen der Protozoeu als höhere Entwicklungsstufen abzuleiten?

Unter diesen Verhältnissen scheint es mir zeitgemäß zu sein, zu erörtern, in welchem Verhältnis die Organisation der Protozoeu und

der Bau der Metazoenzelle zu einander stehen und welche Gesichtspunkte sich hieraus für die Zellenlehre ergeben.

Ich habe auseinandergesetzt, daß und warum die Metazoenzelleeinen ziemlich gleichförmigen Bau besitzt. Für die Zellen, welche,
wie es bei Protozoen der Fall ist, für sich ein selbeständiges Leben
führen, siud ganz andere Bedingungen gegeben. Alle Differenzierungsprozesse und Verschiedenheiten, welche sich am Organismus äußern und
die Unterscheidung zahlloser Arten ermöglichen, äußern sich hier an
der Zelle selbst. Daher ist hier von vornherein nicht zu erwarten,
daß sich gleich typische Erscheinungen im Bau und in der Entwicklungsweise wie bei den Metazoen hätten ansbilden können. Da
das tierische Leben gewisse überall wiederkehrende Grundzige besitzt, so müssen auch bestimmte Grundzüge im Bau der lebenden
Substanz überall gewahrt sein. Aber noch entzieht es sich unserer
Beurteilung, wie weit diese notwendige Übereinstimmung reicht und
wo die Möglichkeit zu verschiedenartiger Gestaltung im Bau und in
der Entwicklungswisse anfünzt.

Ich beginne mit dem Bau der Protozoen und stelle die Unterschiede zusammen, welche sich jetzt schon ergeben, wenn man das Schema der Metazoenzelle: Protoplasmaklümpehen mit Kern, meist auch einem Centrosoma auf die Protozoen zu übertragen sucht. Ich bhergele dabet die merkwärlige Differenzierung der Infüsorienkerne in Geschlechtskern und funktionierenden Kern. Zwar ist es eine Besonderbeit, welche nur im Rahmen der Organisation einzelliger Organismen möglich ist, und gehörte streng genommen hierher. Ich übergehe die Erscheinung nur, weil sie uns sehon so gelänfig geworden ist, daß man nicht einmal etwas Auffälliges in ihr findet.

Ganz eigentümliche Zellstrukturen finden wir bei den Rhizopoden. Bei der Heliozee Act inosphaerium Eichhorni ist das Protoplasma, abgeschen von den zahlreichen schon längst bekannten Kernen, durchetzt von kleinsten Körperchen, welche wie kleine Amoebeu anssehen und sich bei Karminfarbung ganz wie das Chromatin des Kernes färben. Wie ich gezeigt habe (1899), nehmen diesechromatischen Körperchen sowohl bei übernässiger Fütterung wie auch bei intensivem Hunger zu; sie Kömen sogar dann zu dicken Klumpen zusammenbacken, welche sicht zu einer bräunlich körnigen Masse umwandeln und als solche schließlich ans dem Körper ausgestoßen werden. Unzweifelhaft entwickeln sich diese Chromidien, wie ich sie mennen werde, aus dem Chromatin des Kernes, indem Teile des letzteren austreten und in das Protoplasma geraten. Am überzeutgendsten wird diese Angabe durch Beobachtungen bewiesen, die ich wiederholt gemacht habe, erst neuerdings wieder an einer gauzen Menge von Actinosphaerien, welche zu Encystierungsversuchen in Hnngerkultur gehalten wurden. An diesen Exemplaren ging die Bildung von Chromidien ans den Kernen so leblatt vor sieht, daß schließlich alle Kerne aufgelöst wurden und die Kernsubstauz nur noch durch die Chromidien vertreten wurde, welche in großen und kleinen, rundlichen oder strangförnig augsgezogenen, stellenweise verästelten Stücken das Protoplasma durchsetzten. In solchen Zuchten findet man dann Tiere, bei denen alle Stufen der Kernauffösung beobachtet werden können. Es verdient Beachtung, daß diese Kernauffösung, welche zur Bildung von Chromidien führt, etwas ganz anderes ist als die Kernresorption, wie ich sei im Laufe der Encystierung beschrieben habe (1898), bei welcher die Kerne sehwinden, ohne Reste zu hinterlassen.

Diese für Actinosphaerium durchgeführte Erscheinung ist nieht ohne jegliche Analogie bei Metazoen. Es ist eine sehr häufig bei unreifen Eizellen beobachtete, in fhrer Bedeutung noch ganz unaufgeklärte Erscheinung, daß ans dem Keimbläschen Kleine stark fürbbare Körperchen austreten und in das Protoplasma geraten. Ich habe erst neuerdings wieder Gelegenheit gehabt, die Erscheinung bei Eiern von Asterias an zahlreichen Präparaten zu beobachten und die große Ähnlichkeit der Bilder mit den Bildern von Actinosphaerium festzanstellen. Ferner ist das Austreten von chromatischen Partikelchen ans dem Kern für die Nierenzellen der Süngetiere von Alenscurr und Sentactes beobachtet worden unter ähnlichen Bedingungen, wie die die Erscheinung bei Actinosphaerium in einer extrem gesteigerten Weise hervormfen. Wenn die Nierenarterie unterbunden wird und die Nierenzellen somit unter ungünstige Ernährungsbedingungen geraten, rirtt die merkwürdige Hyroperhomatose ein.

Wie bei Actinosphaerien neben Kern und Protoplasma noch ein drittes normales Strukturelement der Zelle vorkommt, so findet sich etwas vergleichbares auch bei den einkernigen Heliozoen, welche durch Anwesenheit des Centralkorns ausgezeichnet sind. Hier findet sich anüfer Kern und Protoplasma noch eine Masse, vou der ich es zunächst noch nicht mit Sicherheit sagen kann, ob sie vollkommen in ihrer Bedeutung den Chromidien des Actinosphaerium entspricht. Bei den betreffenden Heliozoen (Acanthocystis, Raphidiophrys,) haben schon vor 30 Jahren zahlreiche Forscher festgestellt, daß der Körper aus zweit Teilen, einer centralen und einer oberflächlichen Schicht, besteht. Man begrüßgte sich im allgemeinen mit der Deutung, daß hier das Protoplasma in zweit Zonen, eine Marksubstatuz und eine Rindensubstanz gesondert sei, wie es bei Actinosphaerium in der That der Fall ist. Ab und zu wurden anch die ganz unhaltbaren Vergleiche mit der Centralkapsel und dem extrakapsolären Weichkörper der Radiolarien oder dem Ento- und Ektosark der Amoeben gezogen. In den letzten Jahren, in denen ich gelegentlich wieder Acanthocystis um Raphidiophrys beobachten komte, habe ich mich überzeugt, daß es ganz mustatthaft ist, von verschiedenen Teilen der Sarkode zu sprechen. Nur die Rindenschicht ist Protoplasma; die sogenannte Marksubstanz ist eine Substanz eigener Art, die in ihrer Beschaffenheit am meisten and die von mir bei Actinosphaerim näher definierte Nuklealarsubstanz erinnert. Mein Assistent, Herr Dr. Scherz, hat die Verhältnisse in letzter Zeit weiter verfolgt und ist dabei zum Resultat gekommen, daß die betreffende Masse bei der Bildung neuer Kerne beteiligt ist und daher eher dem Kernmaterial als dem Protoplasma zugerechnet werden muß!

Ich schließe hier die Monothalamien an. Auch bei diesen Tieren findet man neben Kern und Protoplasma noch ein Drittes, welches nicht ohne weiteres dem einen oder dem anderen Zellbestandtell zugerrechnet werden kann. In einer Arbeit, welche in der Festschrift für Kreypzie erschienen ist (1899), habe ich gezeigt, daß bei Arcella außer den bläschenförmigen Kernen noch eine der ständigen Organisation zuzurechended Masse existiert, welche in Form eines

¹⁾ Um keine Mißverständnisse anfkommen zu lassen, füge ich hier noch einige Bemerkungen hinzn. Die Nnkleolarmasse, welche ich hier mit der Marksubstanz früherer Autoren identifiziert habe, weil in sie der Kern genau so eingefügt ist, wie es früher von der Marksubstanz abgebildet wurde, behält nicht immer ihre centrale Lage bei; sie kann sich, wie ich es an Präparaten von Acanthocystis turfacea sehe, zu unregelmässigen Strängen und Klumpen umbilden, welche sogar ganz nach der Peripherie unter die Körperoberfläche rücken und dann wie die Chromidien von Actinosphacrinm und das in Stücke zerfegte Chromidialuetz der Monothalamien anssehen. Damit wird die Umgebung des Centrosoma für Protoplasma frei gemacht. in welches keine Zooxanthellen und gröbere Protoplasmaeinschlüsse vordringen können, weil die konvergierenden Achsenfäden der Psendopodien hier einander zu sehr genähert sind. So entsteht abermals ein Unterschied zwischen einer fichten centralen Masse und einer dunkleren Rinde, ohne daß jedoch eine scharfe Grenze beider Massen vorhanden wäre. Diese Sonderung hat Schaudinn (1896) als Mark-und Rindenschicht beschrieben. Was ich dagegen hier als Marksubstanz bezeichnet habe, hildet Schaudinn nur cinmal von Acauthocystis turfacca ab und neunt es Kern. wobei der eigentliche Kern, der erst in die Masse eingefügt ist. nicht abgebildet wird. Wie sich Schaudenn's und meine abweichende Bezeichnungsweise zu den Angaben der älteren Litteratur verhalten, ist nicht mit aller Sicherheit zu entscheiden. In den meisten Fällen scheint mir, wie ich es dargestellt habe, die Nukleolarmasse als Markschicht bezeichnet worden zu sein, in einigen Fällen aber auch das centrale feinkörnige Protoplasma.

Rings die Peripherie des scheibenförmigen Arcellakörpers für sich in Anspruch nimmt; sie läßt sich schon durch Reagentien, welche Geriuuung verursachen, wie z. B. Pikrinessigsäure, Flemming'sche Lösung, Essigsäure vom Protoplasma unterscheiden, noch besser durch Färbung; während bei Anwendung von Boraxcarmin Nucleus und Nucleolus nur schwach gefärbt und bei länger andauernder Behandlung mit Salzsäure-Alkohol ganz licht werden, färbt sie sich intensiv, wie Chromatin. Ich will im folgenden von einem Chromidialnetz reden. Denn die Masse dringt häufig mit netzartigen Ansläufern in die innere Protonlasmamasse vor und kann sogar in die Psendopodien hinein sich ausdehnen. Sehr häufig lösen sich größere und kleinere Stücke ab nud liegen zerstreut im Protoplasma, ganz wie die von Actiuosphaerium beschriebenen Chromidien, welche nach Auflösung der Kerne beobachtet werden. Aber auch da, wo die Masse zu einem ziemlich scharf konturierten Ring konzentriert ist und so in ihrem Habitus an Infusorienkerne erinnert. gewinnt man den Eindruck, daß sie mit netzförmig verbuudenen Zügen dem auch im Bereich des Rings vorhandenen Protoplasma eingelagert ist. Chromidialnetz und Protoplasmauetz kommen vollkommen zur Deckung, wenn die Arcellen sich encystieren. Dann delmt sich das (bromidialnetz aus. dagegen konzentriert sich das Protoplasma, bis beide vollkommen zusammenfallen und der Cysteninhalt, abgesehen von den Kernen, ein durchaus gleichförmiges Aussehen gewinnt,

Das Chromidialnetz findet sich auch bei den einkernigen Monothalamien, wenigstens bei allen von mir darauf hin untersuchten Formen; auch hier kann es im Umkreis des Kernes zu einem kompakten Körper zusammengeballt sein oder es zieht sich fast durch den ganzen Körper, das Protoplasma durchsetzend. Von den meisten früheren Untersuchern wurde die äußerst anffällige Struktur übersehen; wenn sie beobachtet wurde, wurde sie als eine besondere Modifikation des Protoplasma gedeutet. Daß diese Deutung eine irrtümliche ist, geht schou daraus hervor, daß das Chromidialnetz vom Protoplasma scharf zu nuterscheiden ist, auch danu, wenn es sich diffus im Protoplasma verbreitet, daß es ein besouderes mikrochemisches Verhalten zeigt, welches vielmehr an die Kernsubstanz erinnert, daß es offenbar dieselbe Bildung ist wie die Chromidien des Actinosphaerium, deren Abstammung von Kernen keinem Zweifel unterliegen kann. In meiner sich auf Arcella beziehenden Untersuchung habe ich noch einige weitere Beweise für die Zugehörigkeit des Chromidialnetzes zum Kernapparat angeführt. Die Teilungen der meisten Monothalamien scheinen unter Karvokinese ihrer Kerne abzulaufen. Während die Kerne im Ruhezustand chromatinarm, vielleicht sogar ganz chromatinfrei sind, sind die Spindeln chromatinreich; dafür ist dann das Chromidialnetz rednziert, wie ich das für Arcella direkt bewiesen, für Euglypha aus den Angaben Schewiakoff's (1888), für Cyphoderia ans dem Angaben Rhumbler's (1893) erschließen konnte. Offenbar wird ein Teil des Chromatin aus dem Chromidialnetz in die Spindel eingeführt. Weiterhin habe ich eine Reihe von Erscheinungen zusammengestellt, welche eine Neubildung von Kernen aus dem Chromidialnetz von Arcella in hohem Maß wahrscheinlich machen, und darauf hingewiesen, daß der gleiche Vorgang (Erzengung von Tochterkernen aus dem Chromidialnetz: voraussichtlich auch die Ursache ist, daß die zumeist einkernigen Difflugien zeitweilig als vielkernige Tiere auftreten. Einen letzten Beweis für die Zugehörigkeit des Chromidialnetzes zu den nuklearen Bestandteilen der Zelle erblickte ich endlich in den Teilungszustäuden von Echinopyxis. Bei denselben stößt man auf Stadien, in denen weder Kerne noch Spindeln — auch auf Schnittserien nicht — nachweisbar sind, sondern die zusammenhängenden Protoplasmakörper beider Teilstücke von einem einheitlichen Chromidialnetz durchsetzt sind, welches in der Richtung der Verbindungsachse beider Tiere zu faserigen Zügen angeordnet ist. Bei anderen Exemplaren findet man unscheinbare Anfänge von Tochterkernen, welche wie abgesonderte Teile des Chromidialnetzes aussehen, bei dritten deutliche Kerne von faseriger Struktur, aber noch ohne Nucleoli. Inzwischen habe ich weiteres Teilungsmaterial durch Herrn Schuster aus Oxford untersuchen lassen. Derselbe kam zum gleichen Resultat, indem er selbst mit Eisenhämatoxylinfärbungen keine Spindel nachweisen konnte. Und so habe ich alle Ursache, für Echinopyxis auzunehmen, daß hier ein recht altertümlicher Zellteilungsprozeß vorliegt, bei welchem der Kern sich auflöst, das Chromidialnetz sich teilt und in den Teilmassen allmählich ein neuer Kern sich konzentriert.

Eine Anflösung des Kerns in eine Chromidialmasse seheint nach den Darstellungen von Servarusus (1909) und Stentzens (1808) ande heiden Occidien vorzokommen, wenn der Mikrogametoblast sich in Mikrogameten verwaudelt. Der Kern verliert seine Membran. Das Chromatin gehangt in das Prodephasma und verbreitet sich in demselben in körnebenreichen, mäandrischen Fider; diese versammeln sich schließlich auf der Oberfläche des Cervilium in Gruppen, um sich zur Greichten von dem der der Kern vorübergehend art, ein indivibanisiereres Gehülte zu sein, ohne das er durch eine beschümet unterfehet sich die Verließlich und die Unterebiede zu Heilonson und Monothalamien, soweit wir unterrichtet sind, erzu erheiblich, indem die chromatischen Fider vom Kern ab-

stammen und schließlich auch wieder ohne Hinterlassung eines Restes zu Kernen aufverhraucht werden.

Noch weniger vergleichbar mit dem, was ich hier beschrieben habe, sind die Angaben (inrama's (1887) und Förrstronz's (1888) luber die in kleine Kürperchen zerstäntten Kerne maneher Infusorien. Wahrscheinlich liegt eine Angassungserscheinung vor, wie sie durch die rosenkramzförmigen und in zwei oder mehr Stücke eingeschultren Kerne von Stentoren und Hypotriehen vorbereitet wird. Im Interesse intensiverer Wirkung has sich der von Huas aus einheitliche Kern in Stücke zerlegt; die Stücke fülleen daher meist, wem auch nicht immer, bei der Teilung zuvor in eine einheitliche Masse zusammen. Im Chrombilialnetz der Moschalamien daegegen seient mit ein ein primitiver Zeitand der Zeile gegeben zu sein.

Ich habe im obigen eine Reihe von Beispielen zusammengestellt, in denen ein durch die Zelle diffus verbreitetes chromatisches Material neben den Zellkernen vorhanden ist und vorübergehend sogar allein den Kernapparat vertritt. Hiermit ergiebt sich die Möglichkeit von Organismen, welche vielleicht dauernd keine Kerne besitzen, sondern an Stelle derselben chromatische Stränge, welche das Protoplasma ganz oder zu einem grossen Teil durchsetzen. Solche Organismen scheinen mir die Bakterien und Oscillatorien zu sein. Ich folge hier der Darstellung Bütschlis: derselbe schildert für die in Frage stehenden Organismen einen Centralkörper, welcher gewöhnlich von einer einzigen protoplasmatischen Alveolenschicht nmgeben ist, und deutet diesen Körper als Kern (1890). Bei manchen Arten ist die alveoläre Rinde nur an den Enden des Organismus entwickelt oder fehlt sogar ganz, so daß BÜTSCHLI in seiner ersten Mitteilung die Möglichkeit in Erwägung zog, es möge hier vielleicht der ganze Organismus nur aus dem Kern bestehen (1890), eine Auffassung, an welcher er in einer späteren Mitteilung (1896) aber nicht mehr festzuhalten scheint, obwohl sie von manchen Forschern Billigung gefunden hat. Ich selbst halte die Ansicht, es möge der Kern der ursprüngliche Teil der Zelle sein, das Protoplasma dagegen von ihm aus seine Entstehung genommen haben, für eine verfehlte. So sehr auch alle neueren Untersuchungen die grosse Bedeutung des Kerns bewiesen haben, so haben sie doch auch den die Quintessenz der Protoplasmatheorie bildenden Grundsatz nicht im geringsten erschättert, daß alle Lebenserscheinungen der Zelle vom Protoplasma ausgehen und daß der Kern nur den Charakter dieser Lebenserscheinungen bestimmt und modifiziert. Eine Funktion des Kerns ist daher nur bei vorhandenem Protoplasma möglich. Nach wie vor ist es eine dem Stand unserer Kenntnisse adäquatere Vorstellung, eine funktionierende Substanz ohne dirigierendes Centrum anzunehmen, wie es eine Monere im Sinne HAECKEL's sein würde,

als ein Centrum ohne eine ihm beigegebene auf das Centrum bezogene Masse. Urter diesen Uruständen seheint mir folgende Umdeutung der Beobschtungen Bürschlich's am meisten Berechtigung
zu haben. Die Bakteriaceen und Cyanophyceen sind Organismen,
bei denne in Kern als histoolgisch definierbares Zellorgan noch
fehlt, bei denen aber das Protoplasma von einem Chromitiänhez
durchzogen ist. Ist das Chromidiänhez gleichmäßig, durch die ganze
Zelle hindurch entwickelt, so zeigen die Organismen keine reinprotoplasmatische Rindenschicht, wie ja auch bei encystierten Arzellen
als Protoplasma nitrgends über die Chromidialschicht hinausragt; ist
das Chromidialnetz dagegen retrahiert, so kommen in verschiedener
Aussichnung reim protoplasmatische Partier zum Vorschein zum Vorschein

Ich habe bei meinen Auseinandersetzungen bisher die Worte Kern und Protoplasma gebraucht, als ob die durch sie ausgedrückten Begriffe in Bezug auf die Funktionen der Zelle bei Protozoen und Metazoen ganz gleichwertig und daher auch überall vollkommen vergleichbar seien. Dies ist aber in keiner Weise bewiesen. Für dieienigen Protozoen, bei denen noch ein Drittes, das Chromidialnetz vorhanden ist, ist diese Auffassung sogar nicht einmal wahrscheinlich. Ich habe die Chromidien und das Chromidialnetz im allgemeinen dem Kern zugerechnet. Damit ist aber keineswegs gesagt, daß sich bei Heliozoen und Monothalamien Kern + Chromidialanparat zum Protoplasma genan so verhält, wie der Kern zum Protoplasma bei tierischen Zellen oder auch bei Protozoen, z. B. den Iufusorien, denen der Chromidialapparat fehlt. Es wäre sehr gut denkbar, daß Qualitäten, welche sonst dem Protoplasma zukommen, im Chromidialapparat enthalten sind. Solche Erwägungen werden wachgerufen, wenn man berücksichtigt, welchen bedeutenden Auteil an der Masse der Zelle Kern und Chromidialapparat bei Heliozoen und Monothalamien haben und welche geringe Quantität für das Protoplasma übrig bleibt. Dazu kommt ein merkwürdiges Färbungsverhalten des letzteren. Während das Protoplasma der Infusorien in seiner Färbbarkeit mit dem Protoplasma der tierischen Zelle übereinstimmt. indem es Farbstoffe, wenn auch mit geringerer Intensität als der Kern, so doch immer noch ziemlich beträchtlich festhält, ist es ganz auffallend, mit welcher Schnelligkeit das Protoplasma einer Monothalamie, die Rindenschicht einer einkernigen Heliozoe und die die Chromidien enthaltende Plasmamasse eines Actinosphaerium die Farbe abgeben und wasserklar werden. Beide Beobachtungen zusammengenommen machen es wahrscheinlich, daß Substanzen von intensiverem Färbungsvermögen, welche sonst im Protoplasma enthalten sind, von ihm abgespalten und dem Chromidialnetz einverleibt sind.

Mit diesen Erwägungen greife ich auf Gedankengänge zurück. welche ich vor mehr als zehn Jahren geäußert habe, als ich über die spontane Entwicklungsfähigkeit der Seeigeleier Untersuchungen veröffentlichte (1888). Damals zeigte ich, daß Strychuin-Behandlung unbefruchtete Eier zur Entwicklung anreizt. Es werden Teilungsversuche eingeleitet und wieder rückgängig gemacht, wie dies in der Neuzeit auch von Wilson (1901) und zwar in viel erschönfenderer Weise unter Anwendung der Loeb'schen Methoden bewiesen worden ist. Dabei wird der Kern enorm chromatinreich; ferner entwickeln sich abnorm starke Strahlungen, welche schließlich zum Untergang des Eies führen. Im Protoplasma bilden sich Körnchen stark färbbaren Materials, welches ganz wie das Chromatin des Kerns aussieht. Schließlich gehen die Eier zu Grunde und zwar allmählich. so daß ein Teil des Körpers noch am Leben ist, ein anderer schon abgestorben. Eier, die halb zersetzt sind, bestehen in ihrem lebenden Teil aus einem normalen, gut färbbaren Protoplasma, welches den Kern enthält und starke Strahlung um denselben; die abgestorbenen Teile dagegen bestehen aus einer sich nicht mehr färbenden Masse und besonders reichlich eingestreuten chromatischen Brocken. An diesen Befund knüpfte ich die Vermutung, es möchte auch im Protoplasma die für den Kern charakteristische chromatische Substanz enthalten sein. aber in gebundenem Zustand, gebunden an ein achromatisches Substrat. Durch die krankhaft gesteigerte Lebensthätigkeit der Zelle trete eine Zerlegung des Protoplasma in seine beiden Komponenten and im weiteren Verlauf der Tod ein. Ich suchte diese Ansicht weiter zu beweisen, indem ich wahrscheinlich zu machen suchte, daß auch unter normalen Verhältnissen eine Abspaltung chromatischer Substanz vom Protoplasma vorkomme. Ich ging dabei von der Erfahrung aus, daß die Zellen sich bei den karvokinetischen Teilungen sehr viel intensiver färben, als im Ruhezustand, daß ferner bei der Befruchtung der Eizelle eine stärkere Färbbarkeit des Protoplasma eintritt, die sich sofort nach dem Eindringen des Spermatozoon bemerkbar macht, so daß man befruchtete und unbefruchtete Eizellen schon mit schwachen Vergrößerungen an ihrem Verhalten Farbstoffen gegenüber unterscheiden kann. Die befruchteten Eizellen sind bei Behandlung mit Anszugscarminen viel intensiver rot als die unbefruchteten. Nun wissen wir, daß bei jeder Teilung eine bedeutende Zunahme des im Kern enthaltenen Chromatins eintritt, eine Zunahme auf das doppelte des ursprünglich

vorhandenen. Ebeuso ist es eine bekannte, wenn auch in ihrer Tragweite nur selten gewürdigte Erscheinung, daß im Anschluß an die Befruchtung eine ganz enorme Vermehrung der chromatischen Kernsubstanz eintritt. Das reife Ei und später das befruchtete Ei bezeichnet einen Zustand der Organisation, in welchem ein Mißverhältnis von Zellleib und Kernsubstanz zu Ungunsten der letzteren vorhanden ist, größer als zu irgend einer anderen Zeit. Mit jeder Teilung wird dieses Mißverhältnis abgeschwächt, so daß die gesamte Embryonalentwicklung als ein zunehmendes Wachstum des Kernmaterials auf Kosten des Protoplasma bezeichnet werden kann. Man könnte daran denken, daß zum Wachstum der Kernsubstanz der Vahrungsdotter verwendet werde und zwar direkt ohne Zwischenkunft des Protoplasma. Doch würde sich für eine solche Annahme nichts geltend machen lassen, vieles aber gegen dieselbe. Denn abgesehen von der höchst auffälligen Erscheinung, daß in hungernden Zellen (vergl. unten) die Chromatinbildung rascher vor sich geht als in gut ernährten, spricht für die protoplasmatische Genese der zur Chromatinbildung dienenden Substanzen die Erfahrung, daß die Kernzunahme vornehmlich in den protoplasmatischen Teilen des Eies vor sich geht. Und so kann wohl kein Zweifel darüber bestehen, daß das Chromatin aus dem Protoplasma stammt, und nur darüber könnte man verschiedener Meinung sein, ob das Chromatin als solches vom Protoplasma geliefert wird, oder ob der Kern es aus anderweitigen Materialien erzeugt, welche ihm vom Protoplasma zugeführt werden. Da spricht denn die Gesammtheit der oben mitgeteilten Erfahrungen sehr zu Gunsten der Ansicht, daß das Chromatin im Zellleib entsteht und an den Kern nur abgeführt wird. Unter den entwickelten Voraussetznugen würde der Unterschied

von Kern und Protoplasma nicht so scharf ausgeprägt sein, als man meistens aunimnt. Bisher galt die Auffassung, daß das für den Kern ausehließlich charakteristische Material das Chromatin sei, für das achromatische Kerngerüst nahm man entweder grosse Ähnlichkeit oder völlige Ideutität mit dem Protoplasmageräst an. Daß achromatisches Kerngerüst und Protoplasma einauder sehr ähnliche Bildungen sind, nunß wohl zugegeben werden. Wenn man sicht, wie bei der Karyokinese in vielen Fällen jegilcher Unterschied zwischen Kerngerüst und Protoplasma schwindet, daß die Spindelfaxischen Kerngerüst und Protoplasma schwindet, daß die Spindelfaxischen Kerngerüst und Protoplasma im Ruhezustand der Zelle gleiche Struktur besitzen, so ist es wohl ausgeschlossen, daß erhebliche Differenzen vorhanden sind. Gleiche untsessehlossen, daß erhebliche Differenzen vorhanden sind. Gleiche

wohl halte ich es, wie ich schon oft betont habe, für unrichtig, eine völlige Gleichartigkeit von Kerngerist und Protoplasmagerist anzunehmen. Denn bei allen Behandlungsmethoden ist auch das völlig chromatinfreie, achromatische Kerngerüst vom umgebenden Protoplasma scharf unterschieden, sei es daß es je nach den angewandten Färbemethoden lichter oder intensiver gefärbt erscheint (letzteres z. B. bei Eisenlämatosylinfärbung). Dieses verschiedene Verhalten bei weitgehender Gleichartigkeit wird sofort verständlich, wenn wir annehmen, daß im Protoplasmagerüst die achromatische Substanz noch mit einer weiteren Substanz, dem Chromatin, gepaart ist. Wird diese letztere abgespalten, dann würde völlige Gleichartigkeit resultieren, wie sie bei der Bildung von Spindelässern ærkennbar wird.

Die Idee, daß das Protoplasma aus Substanzen aufgebaut ist. welche im Kern getrennt neben einander existieren, ist selbstverständlich völlig ungenügend, um die bestehenden morphologischen und physiologischen Unterschiede beider Teile zu erklären; sie ist ungenügend, weil sie die Frage des Organisationszustandes der betreffenden Substanzen unberücksichtigt läßt. Diese Frage kommt bei der Vergleichung der achromatischen Bestandteile nicht in Betracht; dieselben zeigen sowohl im Kern wie im Protoplasma Organisation und zwar offenbar die gleiche Organisation, einen reticulierten oder, wie Bi'tschli annimmt, wabigen Bau in der ruhenden Zelle, welcher bei der Zellteilung in die faserige Anordnung der Spindeln und Strahlungen übergeführt wird. Anders steht es mit dem Chromatin. Dieses ist im Kern dauernd organisiert; seine Teilchen besitzen die Fähigkeit, sich zu Chromosomen aneinanderzufügen, oder sind vielleicht zu allen Zeiten, wenn auch in gelockerter Anordnung, zu Chromosomen gruppiert, wie es die Theorie von der Individualität der Chromosomen behauptet. Etwas ähnliches ist im Protoplasma nicht nachweisbar. Wir kennen keinen Fall, daß Chromosomen sich unabhängig vom Kern im Protoplasma entwickelt hätten. Wenn im Protoplasma Chromatin enthalten sein sollte, so ist es entweder an die achromatischen Strukturen gebunden oder nach seiner Abspaltung im gelösten Zustand vorhanden; es besitzt nicht die Fähigkeit sich zu organisieren. Und so würde zu dem schon erörterten Merkmal. daß die im Protoplasma vereinigten Substanzen, Chromatin und achromatisches Gerüst, im Kern aus einander gelegt sind, noch das zweite wichtigere Merkmal sich hinzugesellen, daß das Chromatin im Kern zu besonderen, vom Kerngerüst unabhängigen Strukturen organisiert ist. Die organisierten chromatischen Strukturen des Kerns wirken anziehend auf das frei gewordene gelöste Chromatin des Protoplasma und vergrössern sich hierdurch, wie ein Krystallstäubehen in einer gesättligten Lösung eines Stoffs von gleicher chemischer Beschaffenheit heranwächst. Vielleicht wird hierbei die Abspaltung des Chromatins im Protoplasma durch die Einwirkung des achromatischen Kernmaterials bewirkt. Denn die intensive Farbbarkeit des Protoplasma bei Teilung und Befruchtung geht Hand in Hand mit der Ansbildung der Strahlungen, von deneu wir wissen, daß sie bei Metazoen durch das Centrosoma ausgelöst werden. Wir werden aber in der Folge sehen, daß die Substanz des Centrosoma und die achromatische Kernsubstanz wahrscheinlich ein und dieselben Dinge sind.

Wir kommen mit den geäußerten Vermutungen zu einer bestimmten Vorstellung von den zwischen Kern und Protoplasma bestehenden Wechselwirkungen. Wir können dieselben so fassen, daß unter der Einwirkung des Kerns Teilchen vom Protoplasma abgespalten werden. In der Fortoflanzungszeit der Zelle werden diese Teilchen dem Kern zugeführt und dienen zu seiner Ernährung, zur Vermehrung seines Chromatins. Es ist aber höchst wahrscheinlich, daß derselbe Spaltungsprozeß auch bei allen formativen Leistungen der Zelle eintritt. wenn Verdauungssäfte oder histologische Differenzierungen (Muskel, Nerven, Bindesubstanz) gebildet und Schäden oder Defekte ausgebessert werden sollen. Wir wissen, daß alle diese Prozesse unter dem dirigierenden Einfluß des Kerns vor sich, gehen. Für die in Funktion tretenden Drüsenzellen, bei denen, wie bei der Zellteilung. Ruhezustände mit Zuständen plötzlicher energischer Thätigkeit wechseln, ist mehrfach die gleiche Erscheinung, welche wir für befruchtete Eier und sich teilende Zellen bervorgehoben haben, bewiesen, daß sie nämlich eine intensive Färbbarkeit ihres Protoplasmas bekommen. Ich erkläre sie ebenfalls durch die Annahme. daß hier Chromatin vom Protoplasma abgespalten und damit ein erster Schritt zur Bildung von Verdauungssäften gethan wird. Und noch eine weitere Erscheinung kann ich für die hier vorgetragene Anffassungsweise anführen, die merkwürdigen Veränderungen hungernder Protozoen. Ich habe nachweisen können (1899), daß bei hungernden Paramäcien und Actinosphärien ein starkes Wachstum des Kerns auf Kosten des Protoplasmas eintritt. Am auffallendsten ist die Erscheinung bei Paramäcien im Hungerzustand. Wie ein Schüler von mir, Herr Kasanzeff, demnächst veröffentlichen wird, nimmt der Kern bei haugernden und infolgedessen kleiner werdenden Paramäcien nicht nur relativ, sondern absolut an Grösse zu. Hungernde Paramäcien, deren Größe bedeutend geringer ist als die Durchschnittsgröße gefütterter, zur Teilung schreitender Tiere, können sich noch teilen, ein Zeichen, daß die Teilung keineswegs eine ausschließliche Konsequenz des Wachstums ist, sondern noch von einem weiteren uns unbekannten Faktor abhängt. Bei solchen Hungerteilungszuständen ist der Kern absolut größer als bei korrespondierenden Teilungszuständen gefütterter Tiere, während der Protoplasmakörper eine Abnahme erfahren hat. Auch die sonst so chromatinarmen Nebenkerne fangen bei Hungerkulturen an zu wachsen und vor allem an Färbbarkeit zuzunehmen. In diesen Fällen ist nur die einzige Deutung zulässig, daß die Chromatiumasse des Kerns auf Kosten des Protoplasma sich vergrößert. Wahrscheinlich wird Material, welches bei den Lebensfunktionen verbraucht werden sollte, nicht verbraucht, sondern dem Kern zugeführt. So entsteht ein Mißverhältnis von Kern und Protoplasma, welches des Ausgleichs bedarf. Dies geschieht bei Actinosphaerium und Paramaecium in gleicher Weise, indem Chromatin in das Protoplasma ausgestoßen wird und sich hier zu einer bräunlichen Masse verfärbt.

Was ist nun Ursache, daß das Chromatin uns im Kern in organisierter Form entgegentritt? Höchst wahrscheinlich die Nukleolarsubstanz, deren lange Zeit strittige Funktion dadurch verständlich gemacht werden würde. In meiner Arbeit über Kernteilung und Befruchtung von Actinosphaerium (1898) glaube ich mit aller Sicherheit den Beweis geführt zu haben, daß das, was ich in früheren Publikationen "Nucleoli" genannt habe, sich aus zwei Substanzen zusammensetzt, 1. einer Substanz, welche ich Nukleolarsubstanz nenne, weil ich sie mit der Substanz der echten Nucleoli tierischer Gewebe identifiziere und 2. dem Chromatin. Die Nukleorarsubstanz bildet das Substrat, in welchem das Chromatin eingelagert ist; bald ist sie von demselben gleichförmig durchsetzt, bald ist das Chromatin au bestimmten Stellen verdichtet, so daß man am Nucleolus eine chromatinhaltige und eine chromatinfreie Partie unterscheiden kann. Ich knüpfte an diese Wahrnehmung damals den Schluß, daß auch die Keimflecke vieler tierischer Eier chromatinhaltige Nucleoli seien und daß die wiederholt beobachtete Zusammensetzung derselben aus zwei Substauzen sich in der Weise erkläre, daß das Chromatin sich an einer bestimmten Stelle lokalisiert habe. Dieser Schluß ist durch die Untersuchungen meines Schülers, Herrn Dr. Hartmann, für das Ei von Asteracanthion und anderer Echinodermen vollkommen bestätigt worden, Ich schließe daraus, daß auch sonst bei den Metazoen die Nukleolarsubstanz für die Organisation des Chromatins von Wichtigkeit ist.

Welcher Art die Beziehungen der Nukleolarsubstanz zum Chromatin sind, darüber giebt die Kernteilung von Actinosphaerinm ebenfalls einige Aufschlüsse. Bei den Actinosphaerien kommen vier verschiedene Formen von Karvokinesen vor, von denen eine jede ihre besondere morphologische Bedeutung hat; 1. die Kernvermehrung frei lebender Tiere. 2. die Kernteilung, welche die Trennung der Primärcysten in die Sekundärcysten begleitet, 3. und 4. die beiden Richtungsmitosen in den Sekundärgysten. Die einzelnen Formen der Karvokinese uuterscheiden sich von einander durch den verschiedenen Grad, in welchem die Chromosomen individualisiert sind, ferner dadurch, daß nur bei den Richtungsteilungen Centrosomen vorhanden sind. Bei der unter 1 genannten Teilung, welcher die unter 2 genanute sehr ähnlich ist, wächst ein von fein verteiltem Chromatin durchsetzter Nucleolus zu dentritischen Strängen aus und zerfällt schließlich in die undeutlich individualisierten Chromosomen der Äquatorialplatte. Dagegen finden sich Chromosomen im Sinne der Metazoenhistologie während der Richtungskörperbildung; sie entstehen aus einem chromatischen Reticulum und werden noch vor der Spindelbildung zu scharf nmschriebenen Körperchen formiert. Die Zeit der Richtungskörperbildung ist zugleich auch die einzige Zeit, zu welcher sich echte chromatinfreie Nucleoli bei Actinosphaerium entwickeln, ein Befund, der um so auffälliger ist, als echte Nucleoli bei Protozoen sehr selten zur Beobachtung kommen. Ich erkläre das anffällige Zusammentreffen beider Erscheinungen durch die Annahme, daß in den Nucleoli ein Überschuß von Nukleolarsubstanz abgelagert ist, welcher bei den anderen Teilungsformen die Sonderung der Chromosomen verhindert. Demgemäß sehen wir auch, daß bei der Bildung der Äugstorialplatte die Substanz der Nucleoli in dieselbe einbezogen wird und daß dann die Chromosomen unter einander verklebt werden. Wir können demnach über das Verhältnis von Chromatin und Nukleolarsubstanz uns folgende Vorstellung bilden. Das aus dem Protoplasma stammende Chromatin wird in der Nukleolarmasse kondensiert und dadurch organisiert. Zur Bildung von Chromosomen ist ein bestimmtes Quantum von Nucleolarsubstanz nötig. Der sich ergebende Überschuß wird in den Nucleoli festgelegt.

Auf Grund des mitgeteilten, teils aus Beobachtungen, teils aus Dentungen bestehenden Materials möchte ich nun versuchen, eine einheitliche Auffassung der Zelle zu entwickeln, welche für Protozoen und Metazoen in gleicher Weise paßt. Ein solcher Versuch unfä sich ja auf sehr schwankendem Untergrund aufbauen. Aber ich halte es besser, eine bestimmte Auffassung zu geben, die durch präzise Forunlierung eine Kritik ermöglicht, als mich mit unbestimmten Audentungen zu beguligen.

Nach meiner Ansicht müssen wir zur Erklärung der verschiedenen Formen, in denen uns die Zelle entgegentritt, dreierlei durch ihre Rolle im Zellenlehen charakterisierte Substanzen annehmen: 1, die achromatische Substanz, 2, das Chromatin, 3, die Nukleolarsuhstanz. Diese drei Substanzen zeigen in der Zelle der Metazoen und wahrscheinlich auch der vielzelligen Pflanzen folgende Verteilung. Das Protoplasmagerüst - das die Maschen oder Waben (Bütschli) erfüllende Material lasse ich unberücksichtigt stellt eine innige Vereinigung von achromatischem Gerüst und Chromatin dar, welch letzteres nur unter besonderen Bedingungen in geringen Quantitäten ahgespalten wird und dann eine erhöhte Färbbarkeit des Zellkörpers veranlaßt (Zellen in Teilung, vielleicht auch bei funktionellen Veränderungen, wie z. B. hei der Sekretionsthätigkeit der Drüsenzellen, Eizellen im Moment der Befruchtung). Das Liningernst des Kernes besteht nur aus achromatischer Substanz, in welcher das an die Nukleolarsuhstanz gebundene and dadurch organisierte Chromatin eingelagert ist. So entsteht das chromatische Kerngerüst der Antoren. Ein Überschuß You Nukleolarsubstanz bildet die echten Nukleolen, welche wohl ill der Mehrzahl der Fälle hei den Metazoen in ähnlicher Weise, wie bei den Actinosphaerien, während der Karvokinese in den Aufbau der Chromosomen nachträglich noch einbezogen werden.

Viele Protozoen, so z. B. die Ciliaten, gleichen den Metazoenzellen in der Konstitution des Protoplasma, insofern letzteres aus einem achromatischen Gerüst, an welches Chromatin gebunden ist, hesteht. Im Bau der Kerne weichen sie von ihnen ab. Die Makronuclei der Infusorien hesitzen ein achromatisches Kerugerüst, in welches organisiertes, d. h. an Nukleolarsubstanz gehandenes Chromatin in solchen Massen elugelagert ist, daß der Kern hel Färhmagspräparaten nabezu gleichörmig gefärbt erscheint. Die Mikronuclei und die zum Schluß der Konjugation vorhandenen Anlagen der neuen Makronuclei durch ihren gerüngen Gehalt an organisiertem Chromatin, so daß auch hier kurz nach erfolgter Befruchtung dieselbe Chromatinarmut der Kerne herrscht. auf die ich ohen für die befruchtet Eizelle hüngewiesen habe.

Bei Actinosphaerium ist das Protoplasma chromatinarm, vielleicht auch ganz achromatisch; es ist aher durchsetzt von Chromidien, d h. von Fäden organisierten Chromatins, welche von den Kernen herstammen.

Hier schließen sich die Süßwassermonothalamien an, deren Protoplasma wohl ausschließlich aus achromatischer Suhstanz hestellt. Archiv für Protistenkunde. Bd. 1. Alles Chromatin, an Nukleolarsubstanz gebunden, erstreckt sich in Form des Chromidialnetzes durch den größten Teil des Protoplasma, besonders im Umkreis des Kerns oder der Kerne reichlich angehäuft und dann scharf gegen die Umgebung abgesetzt. Die Kerne der Monothalamien scheinen völlig chromatinfrei, ihre Nucleoli nnr aus Nukleolarmasse gebildet zu sein.

Einen Fall eigener Art bilden die einkernigen Heliozoen, bei denen eine reichliche Anhäufung der Nukleolarsubstanz die Markschicht erzeugt. Der Kern scheint reich an organisiertem Chromatin zu sein; ob das Protoplasma rein achromatisch ist, sei dabingestellt.

Die Polythalamien übergehe ich, da ich lier keine genügenden Erfahrungen besitze. Den Bakterien und Oscillatorien möchte ich auf Grund der Untersuchungen Anderer, besonders Bürschlis ein von einem Chromidialnetz durchsetztes achromatisches Protoplasma zuschreiben, einen Zustand des Weichkörpers, der in mancher Hinsicht an die von Harckel für die Moneren postulierte Organisation erinnert, insofern als in der That ein zu einem besonderen Zellorgan differenzierter Kern noch fehlen würde. Immerhin würde auch dann die von Harckel dem Moneren zugeschriebene Gleichförmigkeit der lebenden Substanz nicht gewahrt sein.

In meinen Darlegungen habe ich die Membranbildung, welche bei der Zelle wie bei dem Kern vorkommen kaun, ebenso das, was man als Kernsaft und Zellsaft bezeichnet, außer Acht gelassen. Ich glaube, daß diese Einrichtungen für die Grundzüge der Morphologie der Zelle untergeordnetes Interesse besitzen. Etwas anderes ist es mit dem Centrosoma, auf dessen morphologische Deutung ich jetzt noch einigehe.

Seit der Zeit, in welcher das Centrosoma als Teilorgan der Metazoenzelle von "Bensens und Boveau entdeckt worden ist, habe ich an der Ansicht festspelatten, daß das Centrosoma ein individualisiertes Stückchen achromatischer Kernsubstanz ist; ich habe dieser Ansicht wiederholt (1885) Ausdruck verliehen und sie in meinem Referat über Befruchtung auf dem Berliner Zoologentag (1892), in dem Aufsatz: Centrosoma und Centralspindel (1896), ferner in der genauen Darstellung der Teilung unbefruchteter, reifer Seeigeleier unter dem Einfuß der Strychninbehandlung (1890) und vor allem in der Darstellung des Encystierungs- und Befruchtungsprozesses von Actinosphaerium (1898) ausführlicher begründet. Die Auffassung hat im Laufe des letzten Jahrzehnts unzweischlaft an Boden gewonnen. Vor allem lege ich Wert darauf, daß sie in zwei äußerst wichtigen neueren Arbeiten Vertretung gefunden hat, in Bowyańs kritischen Erörterungen.

zur Centrosomafrage (1901) and Wilson's Schilderung der Veränderungen, welche Seeigeleier bei Anwendung des vielbesprochenen LOEB'schen Verfahrens erleiden (1901). Bovert hat sich auch der von mir schon 1895 ausgesprochenen Ansicht angeschlossen, daß die Individualisierung eines besonderen Teilungsorgans aus dem Kern eine Vervollkommnung des Teilungsapparats bedeute, indem, wie ich damals anseinandersetzte, "hierdurch ein viel innigerer Zusammenhang in den Teilungs- und Bewegungserscheinungen zwischen Kern und Protoplasma und damit eine größere Harmonie in den Lebensfunktionen der Zelle erzielt werde". Bovert ist beim weiteren Verfolgen dieses Ideenganges zu der Unterscheidung von zweierlei Kernen gekommen. Centronnclei, welche in ihrem Inneren noch das Material des Centrosoma bergen und daher die Fähigkeit zu automatischer Teilung besitzen, und Nuclei, welche die Anlage zum Centrosoma verloren haben und in ihrer Teilung daher auf die Anwesenheit eines außerhalb des Kerns befindlichen Centrosoma angewiesen sind. Ich lasse es dahingestellt sein, ob diese zunächst auf theoretischen Erwägnigen begründete Unterscheidung berechtigt ist. Für mich hat sie wenig Wahrscheinlichkeit. Mir will es wahrscheinlicher dünken, daß auch die Kerne, neben denen ein Ceutrosoma vorhanden ist, noch achromatische Kernsubstanz und damit das Material zur Bildnng von Centrosomen besitzen.

Dagegen bin ich geneigt, eine von Bovau lebhaft bekämpfte Hypothese Moroxa's mindestens für diskutabel zu erklären, nämlich die Hypothese, daß Centrosomen auch vom Protoplasma aus gebildet werden können. Moroxa (1899, 1900) fand, daß bei Behandlung von Eierm mit dem Loserschen Gemisch und mehreren anderen Lösungen Strahlungen unabhängig vom Eikern im Protoplasma entstehen, und zwar anch an kernlösen Eistücken, wie sie durch Schütteln unbe-fruchteter Eier leicht erhalten werden. Wilsox hat die Angaben Moroxax's nicht nur bestätigt, sondern auch in der That im Centrum der Strahlung Körperchen gefunden, die wie Centrosomen aussahen und zugleich auch die für Centrosomen charakteristische Teilfaligkeit besitzen. Wilsox (1901) erklärt dieselben mit Bestimmtheit für Centrosomen, welche aus dem kernlosen Protoplasma entstanden sind.

Nach der von mir vertretenen Ausicht, daß das Achromatin das Material der Centrosomen und zugleich auch die Grundsubstatuz des Protoplasma ist, welche nach Abspaltung des Chromatins übrig bleibt, würde das Material für die Bildung von Centrosomen in dem Protoplasma vorhanden sein. Die Schwierigkeit würde für die Neubildung von Centrosomen nur darin liegen, daß eine spezifische Struktur, wie ein deus es machina, vollkommen nen entstände, indem Teilchen organischer Substanz sich zu einem gesonderten Körper ohne Anschluß an eine vorhandene Struktur zusammenthun würden. Diese Schwierigkeit würde beim Entstehen der Centrosomen im Anschluß an den Kern nicht vorhanden sein. Ich halte sie aber nicht für so groß, daß man Ursache hätte, den Beobachtungen und Deutungen so erfahrener und kritischer Forscher, wie Wilson und Monoax sind, Bedenken entgegenzubringen. Auch würde dieselbe Schwierigkeit für die gleich zu besprechende Fälle vorhanden sein, bei welchen abgegrenzte Centrosomen, Nucleolo-Centrosomen, im Innern des Kenregerüsst auftreten.

Wie verhalten sich nun rücksichtlich des Centrosoma die Protozoen? Während man bei den Metazoen Ursache hat, das Centrosoma für eine dauernde Einrichtung zu erklären. 1) so daß man selten Ge-

Da nun der oben angeführte Satz zu Mißdeutungen Veraulassung gegeben

¹⁾ Ich benntze diese Gelegenheit, nui ein Mißverständnis Bovern's richtig zu stellen. Boyen citiert ans meiner Actinosphaerien-Arheit folgende, von mir beiläufig gemachte Bemerkung: "Ich möchte an dieser Stelle der Erwägung Raum gehen, oh man in der Neuzeit in der pflanzlichen und tierischen Histologie nicht allzu sehr bereit ist, aus der Anwesenheit von Strahlung einen Rückschluß auf die Anwesenheit von Centrosomen zu machen und demgemäß etwaige, wenn auch undeutliche Strukturen als solche zu denteu, was zur Folge haben muß, daß man, die Centrosomen für Dauerorgane der Zelle erklärend, sich selbst der Möglichkeit heranbt, über ihre Eutwicklung ins klare zu kommen." Die Bemerkung schloß ich an die Darstellung, daß hei der Richtungskörperbildung von Actinosphaerium am Kern erst eine Strahlung entsteht, ehe das Centrosom vom Kern aus gehildet wird. Welche Vorkommuisse ich im Auge hatte, erläuterte ich durch Hinweise anf das erste Auftreten von Strahlungen im Anschluß an den Kern hei reifenden Eiern, ferner bei pflanzlichen Objekten und Protozoen. Nach Bovert wäre in dem oben citicrten Satz die "Vermutung ausgesprochen, daß die Rückbildung von Centrosomen, nachdem sie ihre Funktion bei der Zellteilung erfüllt haben, und ihre Wiederhildung (aus dem Kerne) zum Zweck der nächsten Teilung eine weit verhreitete, um nicht zu sagen gewöhnliche Erscheinung in den Zellen der Metazoen sein dürfte". Ich glaube nicht, daß die Fassung jenes Satzes zu dieser Interpretation herechtigt, zumal als ich in dem kurzen Resumé meiner Ansichten, welches ich auf der folgenden Seite gab, ausdrücklich hervorgehohen habe: "Bei Metazoen scheinen die Centrosomen Dauerorgane der Zelle geworden zu sein." Rücksichtlich der ausführlichen Darstellung meiner Ausichten verwies ich damals auf die Festschrift für C. Gegenbaur. In dieser führte ich den Gedanken durch, daß das Centrosoma des Spermatozoon die achromatische Kernsubstanz des Spermakerns sei, welche sich im Interesse der kompendiösen Beschaffenheit des Spermatozoon verdichtet habe, bei der Befruchtung diese Beschaffenheit beibehalte und so zum Centrosoma des befruchteteu Eies werde, von welchem wahrscheinlich sämtliche Centrosomen der Gewehszellen durch Teilung abstammen.

legenheit hat, seine Neuentstehung zu verfolgen, kann man es als bestimmt erwiesen ansehen, daß den Protozoen im allgemeinen das Centrosoma fehlt, daß es bei einer verhältnismäßig geringen Zahl von Formen vorübergehend gebildet wird und daß uur für die Heliozoen nach Ausschluß der Actinophryiden das Centrosoma als eine Einrichtung besteht, die unter gewöhnlichen Verhältnissen vorhanden ist. Damit ergeben sich die gilustigsten Bedingungen, um über Genese und morphologische Bedeutung des viel umstrittenen Kürperchens in das Klare zu kommen. Es ist beachtenswert, daß die Hinweise auch hier sowohl auf Kern wie auf Protophasma denten. Die Genese des Ceutrosoma aus dem Kern ist bisher wohl für keinen Fall so sicher dargethan wie für Actinosphaerium Eichhorni, bei welchem es

hat, halte ich es für zweckmäßig, ansführlicher zu erläutern, was ich mit ihm sagen wollte, zumal ich den Gedankengang, den ich damais zum Ausdruck bringen wollte, nach wie vor aufrecht erhalte. Durch die Untersuchungen der Neuzeit bin ich dazu vollkommen berechtigt.

Die Frage nach der Verhreitung von Centrosomen bei Pflauzen und Tieren ist entsprechend der Schwierigkeit des Gegenstandes weit davon entfernt, geklärt zu sein. Für die Metazoen ist es wahrscheinlich - mau kann sogar sagen - in böchstem Grad wahrscheinlich, daß das bei der Befrachtung in das Ei eingeführte Centrosoma durch successive Teilung die Centrosomen der Gewebszellen liefert und daß demgemäß alle Gewebszellen Centrosomen, Abkömmlinge des Spermacentrum, besitzen. Bewiesen ist dieser Satz jedoch nicht; vor allem aber ist nicht ausgemacht, oh es nicht Fälle giebt, in denen die Centrosomen schwinden, und wenn sie später wieder nötig werden, von neuem gebildet werden. Ein solcher Fall scheint im unreifen Ei gegeben zu sein, bei dem bisher noch Niemand ein Centrosoma gefunden hat, auch nicht in den Fällen, in welchen die Richtnugsspindel Centrosomen besitzt. Für die Pflauzen ist die Frage nach dem Vorkommen von Centrosomen völlig kontrovers. Bei den Protozoen sind Centrosomen und centrosomenartige Bildungen in einer Reihe von Fällen sichergestellt; für keinen Fall aber ist bewiesen, daß sie Danerorgane sind. Für manche Fälle kann sogar als ausgemacht gelten, daß die Centrosomen nur zu bestimmten Zeiten anftreten. Für die meisten Protozoen eudlich ist die Existenz von Centrosomen im höchsten Grade unwahrscheinlich.

Bei dieser Sachlage — so folgere ieh welter — ist es nicht zweck mißtig, beim Sachen nach Centrosomen sich mit dem Nachweis von Strahlungen zu begaßgen, vielnehr sollte ein jeder Beobachter mit der Möglichkelt rechnen, daß Strahlungen anch vom Kern oder von einem in Bildung begriffenen Ceutrosoma amgedist werden können. Nur auf diesem Wege kann die Frage nach der Verbreitung und der Genses des Centrosoma zu einem sieheren Abschluß gebracht werden. Der von Bovara citterte Satz zollte somit gar nicht meine Auflassung über die Verbreitung der Centrosomen ausdrücken, sondern hatte nur methodologische Bedetnung, Nar insowet kommt meine eigene Auflassung in ihm zum Vorschein, als man aus ihm entuehmen kann, daß ich die Centrosomenfrage nicht für völlig entschieden halte, nicht einund für Metazoon. nur während der Richtungskaryokinese beobachtet wird. Sehr wahrscheinlich ist der nukleare Ursprung des als Centrosoma funktionierenden Centralkorns für Acanthocystis durch Schaudiss's Untersuchungen geworden. Beziehungen zum Kern ergeben sich für eine Anzahl extrankleärer Geblied, die zum mindestens den Centrosomen sehr ähnlich sind: ich verweise hier amf die Untersuchungen Schaudurss's über Paramoeba Eilhardi (1896 b) und Oxyrrhis marina (1896 a). Schließlich kennen wir von Flagellaten (Kruther 1895 and Lauterboxs 1895) und Rhizopoden (Schaudiss) 1895 a) intraunkleäre Köpper, welche den Teilungsvorgang einleiten und in dieser Hinsicht an Centrosomen erinnern.

Spärlicher sind bei den Protozoen die Hinweise auf eine intraplasmatische Entstehung von Centrosomen oder centrosomaartigen Bildungen. Ich kenne nur einen Fall, der hier herangezogen werden könnte, uud dieser ist strittig. Bei der Teilung von Noctiluca entsteht am Kern eine "Sphäre", eine Anhäufung feinkörnigen Materials. Doflein läßt die Sphäre sich aus dem Protoplasma der Noctiluca bilden und sich ganz wie ein Centrosoma verhalten, sich teilen, eine Centralspindel und Polkörper für die Karyokinese bilden. Bei dieser Auffassungsweise ist es von ihm ganz konsequent gedacht, daß er die Sphären aus dem Körper von Noctiluca mit den Morgan'schen Astrosphären in kernlosen Stücken des Seeigeleies vergleicht. Leider ist Doflein's Darstellung nicht ganz einwandsfrei. Einmal entwickelt sich die Sphäre im unmittelbaren Anschluß an den Kern. so daß es schwer ist, die Beteiligung desselben an ihrem Anfbau anszuschließen. Ferner wird von Ishikawa und Calkins behauptet, daß die besprochenen Sphaeren überhaupt nicht den Centrosomen verglichen werden können, daß die Noctilucen vielmehr Centrosomen besitzen, welche erst innerhalb der Sphäre gelegen und die eigentlichen Centren der Ausstrahlung seien.

Die Frage nach der Bedeutung der Centrosomen kann man jetzt nicht mehr erörtern, ohne und en zahlreichen Untersuchungen Stellung zu nehmen, welche über den Ursprung der Flagellen, Cilien und der mit Achsenfäden ausgerüsteten Pseudopodien im Innern des Protoplasma erschienen sind. Wir begegnen hier zweierlei Einrichtungen: entweder nehmen die genannten Lokomotionsorganellen lüren Ursprung vom Kern, oder von einem besonderen Körperchen, welches dann als Centrosoma gedeutet wird. Am klarsten liegen die Verhältnisse bei Hellozoen. Die Achsenfäden von Actionphrys sol endigen an dem eentral gelegenen Kern, bei den meisten übrigen Heliozoen endigen sie an dem Centralkorn, dessen Deutung als Centrosoma, wie wir schon gesehen haben, nicht strittig sein kann. In ganz analoger Weise beginnen die Geißeln der Flagellaten oder flagellatenähnlichen Zoosporen der Rhizopoden bald am Kern (Zoosporen der Mycetozoen, Mastigamoeba), bald an einem eigenen Körperchen (Trypanosomen, Lamblia intestinalis). Anch für die Cilien von Wimperinfusorien und Wimperzellen ist der Beginn mit kleinen Knöpfchen an der Basis der Cilien im Innern des Protoplasma erwiesen. Alle diese Erfahrungen schließen sich zu einem einheitlichen Bild zusammen. wenn wir folgende Punkte beachten: 1. Daß das Centrosoma achromatische Kernsubstanz ist und daß daher in gewisser Hinsicht bei allen kinetischen Vorgängen - Kern und Centrosoma für einander vikariieren können. 2. Daß das Centralkorn der Heliozoen für die gesamte Teilung des Kerns und des Körpers genan die Rolle eines Centrosoma spielt. 3. Daß bei Trypanosomen die Teilung des Basalkörperchens die Teilung der Geißel veranlaßt. Wenn wir diese drei Punkte beachten, so kommen wir zu dem Resultat, daß das achromatische Kernsubstrat, die Centrosomen und die Basalkörperchen von Wimpern, Geißeln und Pseudopodien analoge Gebilde sind, daß diesen drei Bildnugen ein und dieselbe Substanz zu Grunde liegt, daß in allen drei Fällen Bewegungscentren gegeben sind, welche nicht nur Kern und Zellteilung beherrschen, sondern auch in einer noch nicht näher definierbaren Weise einen Einfinß auf die motorischen Anhänge der Zelle, die Psendopodien, Geißeln und Wimpern ausüben,

Nachdem wir dem Centrosoma-Problem diese erweiterte Fassung gegeben haben, kehren wir noch einmal zu der Frage zurich: Können Centrosomen oder centrosomoide Bildungen sich direkt ans dem Plasma differenzieren oder müssen sie immer auf dem Umweg der Differenzierung aus dem Kern herans entstehen? Mir will es nicht wahrscheinlich erscheinen, daß die Basalkörperchen der Cilien aus dem Kern hertorgehen. Fälls sie überall vorhanden und mit den Basalkörperchen der Geißel gleicher Natur sein sollten, würde die Ansicht, daß Centrosomen direkt aus dem Protoplasma hervorgehen können, neue Stützen gewinnen. Ich stimme hier Dortens bei, welcher die Noctiluca-Geißel mit einem intraplasmatischen Gebilde, der Sphäre, in Zusammenhang bringt. Bei den rajden Fortschritten, welche die Kenntnis dieser Dinge in den letzten Jahren gemacht hat, werden wir wohl hald siehere Aufschlüsse erhalten.

An die vorstehenden Betrachtungen über Centrosomen und centrosomenartige Körper möchte ich noch einige Bemerkungen ankuöpfen. Es ist eine allgemein bekannte Erfahrung, daß sich der Abgrenzung der Centrosomen von ihrer Umgebung, dem strahlig angeordneten

Protoplasma große Schwierigkeiten entgegenstellen. In vielen Fällen ist eine solche Abgrenzung bisher nicht geglückt. Dann werden die Centrosomen, oder wie man sich dann meistens ausdrückt, die Sphären als homogene Stellen abgebildet, in welche die radial angeordneten Protoplasmazüge kontinuierlich übergehen. Ich habe selbst solche Bilder gegeben. Am anffälligsten traten mir Strukturverhältnisse. wie ich sie hier im Auge habe, an Präparaten entgegen, welche ein Schüler von mir, Herr Wassilieff, von unbefruchteten, durch Strychnin und Nicotin zur Entwicklung gebrachten Eiern erhalten hat. Hier kann es vorkommen, daß der gesamte Eikern als Ausstrahlungscentrum funktioniert, daß die Protoplasmastrahlen kontinuierlich in eine Art Rindenschicht des Kerns übergehen, welche ihrerseits wieder mit dem Kernreticulum innigst zusammenhängt. Durch diese und ähnliche Beobachtungen sind mir Zweifel aufgestiegen, ob man zu allen Zeiten uud bei allen Obiekten eine scharfe Scheidung zwischen Centrosoma und Protoplamastrahlen durchführen kann. Nach meinen Auseinandersetzungen ist ja das Substrat des protoplasmatischen Reticulums (der Wabenwände Bütschliß) die gleiche Substanz wie die Masse des Centrosoma. Beide Substanzen steheu in beständigem stofflichem Austausch. Wie ich in meiner Arbeit über Actinosphaerinm und auch Boveri in seiner neuesten Publikation durchgeführt hat, wechseln die Größendimensionen der Centrosomen während der einzelnen Teilungsphasen ganz außerordentlich. Die Centrosomen sind sehr klein, wenn sie sich teilen; nach der Teilung wachsen sie rasch heran, um in Vorbereitung zu einer neuen Teilung abermals eine Einbuße au Masse zu erfahren. Unzweifelhaft werden somit Partikelchen des Centrosoma an das Protoplasma abgegeben und von ihm aus neue aufgenommen. Es wäre sehr gut denkbar, daß bei diesen Vorgängen die Abgrenzung von Centrosoma und Protoplasma nicht nur scheinbar, sondern thatsächlich schwände, wie ja auch zwischen Spindelfasern nukleärer und protoplasmatischer Abkunft häufig keine Unterscheidung mehr gemacht werden kann.

Die Erörterung der Centrosomenfrage leitet uns vom Bau der Protozoen über zur Besprechung ihrer Vermehrungsweise, welche nichts anderes ist als eine Snecession von Zellteilungen. Bei einer derartigen Besprechnng sind zwei Möglichkeiten der Behandlung gegeben; entweder man muß sehr aussthirlich sein und die unendlich vielen Vermehrungsarten einer genauen Analyse ihres Geschehens unterziehen, oder man muß summarisch verfahren und sich auf die wichtigsten Grundzüge beschrinken. Ich entscheide mich für den

letzteren Weg und beschränke mich ferner auf die Besprechung der am Kern ablanfenden Vorgänge.

Die große Mannigfaltigkeit der Erscheinungen, welche beim Vergleich der Protozoen- und Metazoenzelle schon in der Organisation zum Ausdruck kommt, fällt bei den Vermehrungsprozessen noch mehr auf. Die Ursache hierfür ist nicht nur in der Vielgestaltigkeit der Existenzbedingungen gegeben, sondern ist zum großen Teil durch die bewundernswerte Plastzität des Kerns bedingt, im Vergleich zu welcher das verschiedene Verhalten des Protoplasmakürpers einfach genannt werden kann. Unzweifelbart besitzt der Kern noch eine primitive Struktur, welche ihn nicht zwingt, bei der Vermehrung ganz bestimmte Bahnen einzuschlagen, wie es bei der Mitose des Metazoenkerns der Fall ist. Man kann nicht sagen "einfache Struktur". Sehr häufig ist das Gegenteil der Fall; sehr häufig ist die freiere Bestimmbarkeit der Teilchen Ursache geworden, daß der Kern kompliziertere Formen angenommen hat, als irgend wo im Organismenreich.

Das große Interesse, welches die Kernvermehrung bei Protozoen bietet, ist das Fortschreiten vom Regellosen zum Gesetzmäßigen, welches man erkennen kann, wenn man die bei verschiedenen Ordnungen vorkommenden Vermehrungsweisen überblickt.

Die niederste Stufe der Kernvermehrung ist wohl die Vielkernbildung, wie ich sie znerst von Radiolarien (Thalassicolla nucleata (1876), Acanthometren (1877)) beschrieben habe, die dann später Brandt für die gleichen Objekte bestätigt hat (1890). Die Kenntnisse dieses Prozesses sind neuerdings durch das Studium analoger Vorgänge bei Thalamophoren von Schaudinn (1895b), bei Sporozoen von Schaudinn (1900), Siedlecki (1898) u. A. erweitert worden. Das Gemeinsame aller diese Vorgänge ist darin gegeben, daß in einem großen, oft sogar riesigen Mntterkeru zahlreiche Tochterkernanlagen entwickelt werden, welche in das umgebende Protoplasma heraustreten, während der Mutterkern zu Grunde geht. Der Prozeß selbst ist vielleicht gar kein nrsprünglicher: vielleicht ist er nnr eine Anpassung an besondere Lebensbedingungen, aber er setzt eine sehr primitive Kernstruktur vorans, bei welcher die wichtigen Bestandteile überall in gleichförmiger Beschaffenheit und reichlicher Menge vorhanden sind, bei welcher es wahrscheinlich auch nicht darauf ankommt, ob alle Tochterkerne gleich viel Masse erhalten. Man kann sich die Verhältnisse durch einen Vergleich verständlich machen; es ist als ob man eine Spongie in Teile zerschnitte. Diese werden, gleichgültig aus welcher Gegend und in

welcher Größe die Stücke entnommen wurden, zu normalen Schwämmen heranwachsen.

Die hier angenommene gleichförmige Kernstruktur ist bei Protozoen weit verbreitet und liegt den primitiven Formen von Zweiteilung des Kerns zu Grunde, welche bei Protozoen wohl die Regel bilden. Die Kerne sind dann gewöhnlich außerordentlich groß. reich an Masse, nicht bläschenförmig, sondern massiv, vor allem reich an Chromatin, welches das achromatische Kerngerüst vollkommen bedeckt, so daß die Kerne im gefärbten Zustand gleichförmig rot, blau, grün etc. erscheinen. Solche Kerne sind die Makronuclei der Infusorien, die Kerne vieler Flagellaten, anch mancher Rhizopoden. Sie teilen sich durch einfache Durchschnürung in zwei Stücke. Dabei können Nucleocentrosomen als besondere, Teilung anregende Körper im Innern des Kerns auftreteu; es können faserige Differenzierungen des Kerngerüstes und Polplatten an den Enden des Faserkerns zu stande kommen; aber diese Anfänge komplizierter Struktur sind für die gleichförmige Verteilung des Chromatins auf die Tochterkerne von keinem Einfinß; sie stehen nur mit der bestimmten Teilungsrichtung des Kerns in Zusammenhang. Offenbar würde an dem Effekt der Kernteilung nichts wesentliches verändert werden, wenn ohne Umgruppierung der Teilchen der Kern in einer anderen Richtung sich zur Teilung strecken würde oder eine Trennung in Teilstücke von ungleicher Größe stattfände. Derartiges kommt daher auch vor, ersteres im natürlichen Zustand bei den Knospungsprozessen der Acineten, besonders der Podophryen und Epheloten. bei denen die jungen Kerne als seitliche Sprosse senkrecht zur Längsachse des Kerns hervorwachsen, letzteres künstlich hervorgerufen bei den Zerschneidungsversuchen der Infusorien. Wenn man einen Stentor in zwei Teile zerschneidet, macht es nichts aus, ob dem einen Teilstück mehr Anschwellungen des rosenkranzförmigen Kerns zuerteilt werden als dem anderen.

Bei den besprochenen Kernformen ist eine Organisation des Chromatins vorbanden, aber eine sehr primitive. Die Organisationseinheiten sind in kleinsten Körnehen gegeben, den Pfitzerrächen Mikrosomen, die bei der Teilung selbst nicht mehr zerlegt, sondern nur auf die Tochterkrene verteilt werden.

Wir haben nun im Lanf der letzten Jahrzehnte eine Menge die Karyokinese der Metazoen vorbereitende Kernteilungsformen der Protozoen kennen gelernt. Es werden dabei Verbesserungen bewerkstelligt im Bau des achromatischen Spindelkörpers, der Chromatinteile und schließlich anch durch die Entwicklung von Centrosomen.

Die primitivste Form der Spindelfaserung ist ein in einer bestimmten Richtung gestrecktes Netzwerk Dominierende Entwicklung der Längszüge des Netzes führt uns zu Spindelfasern, wie sie bei Actinosphaerium z. B. vorkommen, deutlich differenzierten Längsfüden, welche aber durch zarte Querbrücken mit einander verbunden sind. Ganzlicher Schwund der Querbrücken leitet über zu Formen der Spindeln, bei denen völlig isolierte Fasern von Pol zu Pol verlaufen. Am besten ist dies zu sehen an den Nebenkernspindeln der Infusorien.

Auch kommt es schon bei den Protozoen zur Ausbildung einer protoplasmatischen, sich der nuklearen zugesellenden Spindel. Die ersten Andeutungen hierzn sind in den Polkegeln des Actinosphaerienkerns gegeben, welche in ähnlicher Weise bei Actinophrys und Amoeba binucleata wiederkehren. Hier ist noch eine scharfe morphologische Trennung zwischen nuklearem und protoplasmatischem Abschnitt der Spindel vorhanden, welcher auch ein Unterschied in der Funktion entspricht. Wenn letztere auch noch nicht ganz klar gestellt ist. so ist es doch wahrscheinlich, daß das Wachstum und die Teilung des Kerns nur von dem nuklearen Abschnitt ausgeht, während die Polkegel zur Seite gedrängt und zusammengepreßt werden. Die Polkegel scheinen somit nur einen trophischen Einfluß auszuüben. Dagegen verschmilzt bei einkernigen Heliozoen nuklearer und protoplasmatischer Teil der Spindel zu einem einheitlich wirkenden Apparat, womit dann Zustände geschaffen werden, welche an die Metazoen erinnern. Da bei einkernigen Heliozoen die Kernteilung nnter dem Einfluß von Centrosomen abläuft, scheint das Vorkommen der letzteren mit der Entwicklung einer protoplasmatischen Spindel im Zusammenhang zu stehen. Hiermit soll nicht gesagt sein, daß das Vorkommen von Centrosomen den protoplasmatischen Teil der Kernspindel notwendig macht, sondern pur daß es seine Entwicklung ermöglicht. In letzter Hinsicht kommen zwei Punkte in Betracht: Nicht immer liegt das Centrosoma bei der Kernteilung der Kernmembran unmittelbar an; oft ist ein Zwischenranm vorhanden, welcher durch die Interpolation von protoplasmatischen Spindelfasern ausgefüllt werden muß. 2. Die Einwirkung des Centrosoma auf das Protoplasma ermöglicht erst durch Abspaltung des Chromatins eine Umwandlung des Protoplasmagerüsts in eine mit dem Kerngerüst übereinstimmende und in gleichem Sinne wirkende Substanz.

Von großem Interesse ist die Art, in welcher sich die Vervoll-

kommunng des Kernteilungsapparats hinsichtlich des Chromatins äußert. Die Masse desselben wird beschränkt; seine Organisation vervollkommnet zur Bildung von Chromosomen. Während bei chromatinreichen Kernen (Infusorien und Flagellaten) die Spindelfasern in ganzer Länge mit Chromatinkörnchen bedeckt sind, tritt bei typischen Kernspindeln eine Beschränkung der Chromatinteilchen auf den Spindelägnator ein, wo sie in der Richtung der Spindelfasern anfgereiht bei der Teilung in zwei Gruppen auseinanderweichen (Nebenkernspindeln der Infusorien). Ich habe den Eindruck gewonnen, daß sehr häufig in der Neuzeit für derartige Reihen von Körnchen mit Unrecht der Name "Chromosomen" angewandt wird. Nach meiner Meinung hat man nur dann ein Recht, von Chromosomen zu reden. wenn die Chromatinkörnchen sich dicht zusammenfügen und auf diese Weise Einheiten liefern, welche durch einen besonderen Teilnngsakt zu Tochterchromosonen halbiert werden (Actinosphaerium). weiterer Schritt der Vervollkommnung läßt die Chromosomen im Kerninnern entstehen, ehe noch die Umbildung zur Spindel eingetreten ist (Richtungskaryokinese von Actinosphaerium). Damit sind die Chromosomen Einheiten geworden, welche in ihrer Entwicklung vom Zustand des Kernreticulums bis zu einem gewissen Grad unabhängig geworden sind. Diese Unabhängigkeit kommt bei Metazoen häufig darin zum Ausdruck, daß die Chromosomen sich proprio motu durch Teilung vermehren und schon gespalten sind, ehe sie in die Äquatorialplatte eintreten. Wie es Kernteilungen giebt, die den zugehörigen Protoplasmateilungen vorauseilen, so vermehren sich die Chromosomen unabhängig vom Kerngerüst. Bei Protozoen sind verfrühte Teilungen der Chromosomen änßert selten. Mir scheint kein Fall einwandfrei bewiesen zu sein mit Ausnahme der von Borgert (1896, 1900) und Karaweiew (1895) untersuchten Kernteilung von Aulacantha. Hier spalten sich die zu vielen Hunderten vorhandenen schleifenförmigen Chromosomen lange, ehe sie in die Äquatorialplatte eintreten, nach Borgert soll sogar eine doppelte Längsspaltung eintreten, von denen jedoch nur eine Bestand hat. Mit dieser hohen Entwicklung der Chromosomen kontrastiert bei Aulacantha die mangelhafte Ausbildung des Spindelkörpers. Man kann daraus schließen, daß nur ein lockerer Zusammenhang zwischen der Differenzierung der achromatischen und chromatischen Kernstrukturen besteht.

Auf die Centrosomen branche ich an dieser Stelle nicht noch einmal einzugehen; ich habe das Nötige hierüber schon bei der Besprechung der Zellstruktur und der Entwicklung der Spindelfasern gesagt.

Eine auffallende Erscheinung bei der Vermehrung der Protozoen ist der lose Zusammenhang zwischen Kernteilung und Protoplasmateilung. Selbst in den Fällen, in denen die wichtigen Vermittlnngsorgane zwischen Protoplasma und Kern, die Centrosomen, zur Ansbildung gelangen, ist nicht immer die Kernteilung von Protoplasmateilung begleitet. Im Körper encystierter Gregarinen teilen sich die Kerne rasch hinter einander und so entsteht eine vielkernige Protoplasmamasse, ehe die Abfurchnng in Sporoblasten erfolgt. Gerade bei diesen Kernteilungen der Gregarinen aber sind die schöusten · Centrosomen entwickelt, wie sie bei Metazoen nicht schöuer beobachtet werden. Ich kenne diese Verhältnisse durch noch nicht veröffentlichte Untersnchungen meines Assistenten, Herrn Dr. Scheel, über Monocystis magna des Regenwnrms. Ebenso berichten Mrazek und Leger über Centrosomen von Stylorhynchus, so daß sie bei Gregarinen allgemein verbreitet zu sein scheinen. Wenn es schon bei Anwesenheit von Centrosomen zu vielkernigen Zuständen kommt. um wie viel hänfiger müssen dieselben bei den keine Centrosomen besitzenden Protozoen sein, welche die Regel bilden. Und so giebt es denn eine Menge Arten, welche während der größten Teile ihres Lebens, nicht nur vorübergehend während der Fortpflanzung, vielkernig sind. Unter diesen Verhältnissen ist es für die Protozoenkunde von besonderer Bedentung, zu entscheiden, ob man vielkernige, sonst aber einheitliche Protonlasmaniassen, noch einfache Zellen nennen darf.

Diese Frage ist bekanntlich zuerst von Haeckel durch seine Lehre vom Syncytium, nenerdings wiedernm von Sachs durch die Energidentheorie angeregt worden. Sachs versteht "nuter einer Energide einen einzelnen Zellkern mit dem von ihm beherrschten Protoplasma, so zwar daß ein Kern und das ihn umgebende Protoplasma als ein Ganzes zu denken sind, und dieses Ganze ist eine organische Einheit, sowohl im morphologischen, wie physiologischen Sinne". "Zn einem gewissen minimalen Quantum Protoplasma gehört ein Zellkern; wenn das Protoplasmaquantum sich vermehrt, sind auch mehrere Zellkerne nötig, nm seine Energie zu unterstützen." "Wo die Lebensverhältnisse es gestatten, da sammelt sich nm einen Kern das zugehörige Quantum Protoplasma und die so gebildete Energide wird frei." "Aber die Energiden branchen sich nicht so scharf von einander abzugrenzen, so daß man ihre Grenzlinien direkt in dem Protoplasma sieht; die Kerne liegen dann in einem scheinbar homogenen Protoplasma angeordnet in den vielkernigen Zellen." Den Ausdruck "Zelle" gebraucht hier Sachs in seiner arsprünglichen Bedeutung für eine von einer Membran abgegrenzte räumliche Einheit, nicht im Sinne des "Elementarorganismus" der neueren Histologie. Der Elementarorganismus ist für ihn die Energide; eine "vielkernige Zelle" daher ein Multiplom von Energiden. "Werden einzelne Zellen sehr groß, so entstehen in ihr zahlreiche Energiden."

Die Zustimmung, welche die Energidenlehre, so weit ich die Verhältnisse beurteilen kann, in Kreisen der Botaniker gefunden hat, gründet sich im wesentlichen wohl daranf, daß Sacus in ähnlicher Weise, wie es vor längerer Zeit M. Schultze gethan hat, aus dem Begriff des Elementarorganismus alles accidentelle, die "Plasmaprodukte" M. Schultze's, die Zellmembran und alle Zelleinschlüsse mit Ausnahme von Kern und Centrosoma ausgeschieden hat. In dieser Hinsicht deckt sich der Begriff "Energide" mit dem Begriff "Zelle", wie er sich im Widerspruch zum ursprünglichen Sinn des Wortes in der tierischen Biologie entwickelt hat. Der betreffende Teil der Sachs'schen Erörterungen hat für uns keine Bedentung, da er von allen einsichtigen Histologen und Zoologen schon lange als richtig anerkannt wird; ich habe daher die einschlägigen Sätze auch nicht citiert. Ich habe nur die andere Seite der Euergidenlehre berücksichtigt, welche das Individualitätscentrum des Elementarorganismus in den Kern verlegt und dahei Kern und umgebendes Protoplasma wie eine festgefügte Einheit auffaßt, deren Wachstum von einer bestimmten Größe ab nur möglich ist, wenn eine Kernvermehrung eintritt. Die in ihr euthaltene Definition des Elementarorganismus als eines Protoplasmaklümpchens mit nur einem Kern. ist nach meiner Ansicht unannehmbar für jeden, der sich mit Protozoen, also den Organismen, bei denen allein Vielkernigkeit weite Verbreitung besitzt, intensiver beschäftigt hat,

SACHS nimmt in seiner Energidenlehre ein bestimmtes Verhältnis des Wachstums der Zelle zur Zahl der Kerne (Energiden) an. Dies ist nur in sehr beschränktem Sinne zutreffend. Richtig an dem Gedanken ist nur, daß bei funktionierenden Zellen — für Eier gilt der Satz auch in dieser beschränkter Fassensg nicht — ein bestimmtes, wahrscheinlich in engen Grenzen schwankendes Verhältnis zwischen Masse des Protoplasma und Masse der Kernsbistanz eingehalten sein mmß. Aber dies Verhältnis kann in ganz verschiedener Weise gewahrt werden, entweder durch eine Vermehrung des Kerns unter Beibehaltung der geringen, jungen Individuen zukommenden Größe desselben, oder durch enormes Wachstum des Kerns unter Wahrung der Einzahl. Sehr instruktiv sind in dieser Hinsicht die Radiolarien. Eine mehrere Millimeter größe Thalassicola hat einen einzigen riesigen

Kern, eine sehr viel kleinere nur Bruchteile von Millimeter messende Sphärozoencentralkapsel Hunderte von kleinen Kernen. Die Kerngröße wechselt somit bei nahe verwandten Arten im Verhältnis von eins zu vielen tausend. Das gleiche Quantum von Leistung kann von einem einzigen Riesenkern oder von vielen tausend kleinen Kernen geleistet werden. Noch günstiger werden die Bedingungen für Fortdauer der Einkernigkeit, wenn die Struktur des Kerns Verästelung gestattet. Denn durch Kernverästelnng wird bei großen Zellen dasselbe erreicht wie durch Vielkernigkeit: Verteilung der Kernsubstanz in die entlegensten Territorien der Zelle und Vergrößerung der eine innige Wechselwirkung ermöglichenden Oberfläche. Ein geradezu klassisches Beispiel hierfür ist das Dendrosoma radians, eine mehrere mm. große Suctorie, welche trotz der verästelten und daher für Fortbestand der Einkernigkeit ungünstigen Beschaffenheit des Körpers einen einzigen Kern bewahrt, weil dieser mit Ausläufern in alle Äste und Zweige des Tiers eindringt.

Auch die zweite Annahme von Sachs, daß der Kern mit seiner protoplasmatischen Umgebung eine feste "organische Einheit" bildet. ist nicht nur willkürlich, sondern widerspricht sogar der Erfahrung, Bei einem vielzelligen Protozoon ist vollkommenster Austausch innerhalb des Protoplasma möglich; Material, welches in einem bestimmten Zeitpunkt um Kern a liegt, findet sich nach einiger Zeit im Umkreis der Kerne b oder c u. s. w. Hierin unterscheidet sich ein vielkerniges Protozoon erheblich von einem vielkernigen, superfiziell sich furchenden Insektenei, bei welchem eine bestimmte Architektonik der Kernverteilung wenn auch nicht bewiesen, so doch wahrscheinlich Auch wirkt ein Kern nicht nur auf seine Umgebung, sondern weithin auf entfernte Territorien des Zellkörpers. Bei einer Thalassicolla funktionieren die Pseudopodien auf mehrere Millimeter Distanz vom Kern: sie besitzen Klebkraft und verdauende Kraft und üben somit Funktionen aus, welche nur unter Beeinflussung durch den Kerns möglich sind. Das ist sicherlich nicht so zu verstehen, daß das "nukleisierte" Protoplasma - wir wollen nnter diesem Namen Protoplasma verstehen, welches die zur Funktion nötige, vom Kern ausgehende Beeinflussung erfahren hat - vom Kern nach der Peripherie abströmt und immer wieder durch der Nukleisierung bedürftiges Protoplasma ersetzt wird. Vielniehr ist wohl das Protoplasma zu ieder Zeit in allen Teilen nukleisiert. Wie rasch sich viele durch den Kern ausgelöste Vorgänge weithin im Protoplasma verbreiten, wird am besten durch die Befruchtungsvorgänge bewiesen. Mit welch

enormer Geschwindigkeit breitet sich im Ei die Auslösung ans, durch welche die Bildung der Dottermembran ermöglicht wird.

In den Auseinandersetzungen, mit denen Sachs seine Energidenlehre begleitet, spielt eine wichtige Rolle, daß manche einzelligen Siphoneen, welche Hunderte von Kernen in ihrem Protoplasma enthalten, sich ganz wie vielzellige Pflanzen verhalten, indem ihr Körper, wie z. B. bei Caulerpa prolifera, sich in Wurzeln, Stengel und Blätter differenziert. Reinke ist schon mit Recht gegen diese Beweisführung aufgetreten. Bei Protozoen, welche nur einen Kern haben, and so auch im Sinne von Sacus nur eine Energide sind, sehen wir noch viel kompliziertere Differenzierungprozesse auftreten: ich erinnere an die einkernige Erythropsis agilis,1) welche an einem Ende ein kompliziertes Auge, am anderen Ende einen Muskelstiel entwickelt hat, an die Ciliaten, welche Muskelstreifen, Cytostome, Cytopygen, gesetzmäßig angeordnete äußerst komplizierte Wimperbüschel, ab und zu wenn auch selten Nesselkapseln erzeugen und das alles unter der Einwirkung eines einzigen funktionierenden Kernes.

Man könnte zu Gansten der Energidenlehre noch geltend machen, daß eine vielkernigs Celle potentiell eine Vichleit von Zellen sei, und darard hinweisen, daß man klüstlich einzelne Protoplesmastickehen mit zur einem Kern ablösen kann und daß diese dann weiter leben. Indessen ein solche Experiment bereits tichst. Penn man kann anch ein einkerniges Infanor zerschueden. Geht der Schnitt durch den Kern und verträgt der Kern die Teilung, so bleibt jeles Teilstück aus Leben. Ein Kerntück, welches zu klein ist, als daß es anter normalen Unständen durch Teilung eutstehen könnte, kann so losgelöst werden und einem Bruchstück des Protoplasmakförper dauerude Eristen ermöglichen.

Aber ich gehe noch einen Schritt weiter; man braucht sich nicht damit zu begnügen, daß man die Argumentationen zu Gunsten der Energidenlehre bekämpft, man kann die Undurchführbarkeit der Lehre direkt beweisen. Ich will hier nur drei Punkte hervorheben.

1. Die ciliaten Infusorien haben bekanutlich zweierlei Kerne, einen funktionierenden Kern und einen Geschlechtskern. Ist nun ein Paramaecium mit einem Hauptkern und einem Geschlechtskern eine Doppelenergide? Das ist nicht denkbar, wenn man zum Begriff einer Enerzide fordert, daß ieder Kern sein besonderes Protolbasma habe.

³) leh bemitze diese Gelegenheit, um daranf anfinerksam zu machen, daß offenbar die verschiedenen Arten der von Seutir: beschriebene datung Pouchetia in das von mir aufgestellte Genus Erythropis gehören. Die Einreibung unter die Dimoflagellen seheint mir richtig. Was ich als Muskelstel beschrieben habe, wäre dann eine zu gewaltiger Kontraktillüt entwickelte Geißel, der Spiralfaden am vorderen Einel die zweite Geißel.

Denn hier hat jeder Kern Anteil am ganzen Protoplasma, ein jeder in seiner Weise. Wir haben wohl zwei Kerne, aber nur ein Protoplasma, welches sich in keiner Weise auf die Kerne verteilen läßt. Welte man nun für jeden Kern gleichsam ein besonderes Konto führen, so käme man zu der Ungereimtheit, daß manche Infusorien, wie z. B. die Paramäcien und Stentoren, welche einen Hauptkern, aber zwei bis viele Nebenkerne haben, nach den Hauptkerne nur ein er, nach der Zahl der Nebenkerne mehreren Energiden entsprechen würden.

- 2. Nach allen unseren Erfahrungen über Kern und Zellteilung konzentriert sich nächst der Protoplasmasonderung der Individualitätsbegriff am meisten im Centrosoma, wo ein solches vorhanden ist. Fast stets führt Zweiteilung des Centrosoma zur Zweiteilung der Zelle. Nun giebt es aber Heliozoen, welche ein einziges Centrosoma haben und somit unzweifelhaft nur als eine einzige Einheit angesehen werden können, bei denen gleichwohl viele Kerne vorhanden sind. Ich erinnere an die von Sassakt beschriebene Gymnosphaera ablöda.
- 3. Die Energidenlehre setzt voraus, daß der Kern bei allen Organismen ein gut individualisiertes Formelement ist. Bei Pflanzen und Metazoen scheint das ja auch immer der Fall zu sein; bei letzteren könnten nur manche verästelte Kerne der Insekten Schwierigkeiten machen. Bei Protozoen dagegen ist es mit der Kernindividualität häufig schlecht bestellt. Das würde, wenn meine in diesem Aufsatz vorgetragene Auffassung richtig ist, bei allen Rhizopoden mit Chromidialnetz der Fall sein. Hier kann ein einheitliches Chromidialnetz sich mit einem Multiplum von Kernen kombinieren und andererseits ein einheitlicher Kern mit einem in viele Stücke zerfallenen Chromidialapparat. Aber auch aus dem Kreis feststehender und unanfechtbarer Befunde ergeben sich gegen strikte Dnrchführung des Individualitätsbegriffes nach den Kernen große Schwierigkeiten. Besonders bei Ciliaten-Infusorien wird der Kern oft rosenkranzförmig eingeschnürt oder in zwei weit getrennte, nur durch ein dünnes Fädchen verbnndene Stücke gesondert. Wahrscheinlich wird dadurch eine Vergrößerung der wirksamen Oberfläche bezweckt. Dasselbe Prinzip wird bei manchen Ciliaten noch weiter fortgeführt nnd es kommt schließlich dahin, daß der Kern in viele einzelne Stücke zerfällt, als wäre er pulverisiert. Bei der Teilung des Infusors pflegen dann bei den meisten Arten die Stücke zu einem einheitlichen, nunmehr zur Teilung schreitenden Kern zu verschmelzen. Das ist aber nicht immer der Fall: die Verschmelzung kann ausbleiben, das Infusor sich in Tochtertiere teilen, die gleich von Anfang

viele unregelmäßige Kernteile enthalten. Mag man solche Fälle drehen und wenden wie man will, eine feste Entscheidung der Kernindividnalität ist hier unmöglich, geschweige denn, daß man die Zahl der Energiden nach dem Verhalten des Kerns bestimmen könnte.

Ich habe die vorstehenden Auseinandersetzungen über den Anteil des Kerns an der Individualisierung der lebenden Substanz etwas ausführlicher gehalten, weil in der Neuzeit selbst hervorragende Biologen über die Stellung des Kerns in der Zelle Anschauungen huldigen, die wohl sicher über das Ziel hinausschießen. In früheren Zeiten hat man bei der Besprechung der Zellen den Kernen eine gleichgültige Rolle zugeschrieben. In der Neuzeit ist man in das entgegengesetzte Extrem verfallen. Unter dem Druck der vielen Entdeckungen, welche die große Bedeutung der Kerne für die Vererbung und für die Funktionen der Zelle nachwiesen, ist man geneigt, überall den Kern in den Vordergrund zu stellen. Haben doch hervorragende Forscher sich in dem Sinne ausgesprochen, daß man sich eher lebende Kerne ohne Protoplasma, als Protoplasma ohne Kern vorstellen könne. Wie ich oben schon gelegentlich hervorgehoben habe, werden mit solchen Ideen ganz unbewiesene Vorstellungen in die Zellenlehre hineingetragen. Die vielen Entdeckungen der Neuzeit haben in keiner Weise den alten Satz erschüttert, daß das Protoplasma der Träger der Lebensfunktionen ist. Neu hinzngekommen ist nur das Eine, daß diese Funktionen unter dem bestimmenden Einfluß des Kerns erfolgen. Wenn somit nach wie vor das Protoplasma als der Lebensherd angesehen werden muß, so hängt die Einheitlichkeit desselben ausschließlich davon ab, inwieweit die Protoplasmamasse in zwei oder mehr Stücke gesondert ist, oder mit anderen Worten, wie breit die Verbindungen sind, welche zwischen den gesonderten Stücken vorhanden sind, ob sie ganz fehlen oder so unbedeutend im Vergleich zur Gesamtmasse sind, daß man sie vernachlässigen kann.

Ich möchte das Gesagte durch einen Vergleich erläutern, der nicht vollkommen zutrifft, aber doch gerade in den Punkten, auf die es uns ankommt. Ich möchte die einkernige Zelle einer absoluten Monarchie vergleichen; die Leistungen eines solchen Staatswesens gehen von der Masse des Volkes aus, die Direktiven vom Monarchen. In entsprechender Weise kann man eine vielkernige Zelle eine Oligarchie nennen. Die Leistungen gehen hier nach wie vor von der Gesamtheit aus; diese bildet in Bezug auf die Leistungsfähigkeit nach wie vor eine geschlossene Einheit. Nur im Austeilen der Direktiven ist eine Vielheit getreten, die aber nach einem gemeinsamen durch das Ganze bestimmten Prinzip wirkt. An der Einheitlichkeit eines Staatswessens würde selbst dann nichts geändert werden, wenn die "Oligarchen" eine Arbeitsteilung in den führenden Rollen eintreten ließen, der eine die Leitung der kriegerischen, ein anderer die der religiösen, ein dritter die der kommerziellen Leistungen übernähme. Das wäre ein Zustand, mit dem man die Arbeitsteilung einer Infasorienzelle mit Hiren zweierlei Kernen vergleichen könnte.

Für das Natürliche der Anffassung, daß eine zusammenhängende Protoplasmamasse eine einzige großer Beweis. Den Lebenserscheinungen eines Protozoon kann man nicht ansehen, ob das Tier einkernig oder vielkernig ist. Durch die Vielkernigkeit wird weder die Einheitlichkeit seiner Funktionen modifiziert, noch auch eine erböbte Leistungsfähigkeit herbeigeführt. Die Differenzierungsmöglichkeit bleibt bei vielkernigen Zellen in die engen Grenzen einkerniger Zellen eingeengt. Erst wenn die Trennnng auf das Protoplasma übergreift und viele geternnte Plasmaklümpehen, viele unabhängige Lebensherde geschaffen werden, beginnt eine neue, eigenartige, zu Höherem fährende Entwicklumsgrichtung.

Ich habe in der vorliegenden Abhandlung durcbzuführen versucht, daß sich im Zellenleben sehr bedeutsame Unterschiede ergeben, wenn man Protozoen und Metazoen mit einander vergleicht. Mit dem, was ich über Zell- und Kernteilung gesagt habe, kann ich wohl anf allgemeine Zustimmung rechnen, wenigstens bei allen denen, welche sich eingehender mit der Kernteilung der Protozoen befaßt haben. Anders steht es mit dem, was ich über die Zellstruktur der Protozoen und im Anschluß hieran über Zellstruktur im allgemeinen gesagt habe. Hier ist zn erwarten, daß ich manchem Widerspruch begegnen werde, sowohl von seiten derer, welche den von mir beschriebenen Verbältnissen eine andere Dentung geben, als auch von seiten derer, welche die aufgeworfenen Fragen nicht für sprnchreif erklären. Ich möchte daber an dieser Stelle besonders betonen, daß es mir mit meinen Darlegungen in erster Linie darauf ankam, einmal zu einer gründlichen und methodischen Erörterung des Problems anzuregen, in wie weit im Zellenbau zwischen Protozoen und Metazoen Übereinstimmung herrscht. Wir können dieser Erörterung nicht mehr aus dem Wege gehen, nachdem wir angefangen baben, anf experimentellem Wege die physiologische Bedeutung der einzelnen Zellteile zu prüfen. Wir bedürfen für unsere Experimente einer gesicherten morphologischen Wertung dieser Teile. Was ich oben mitgeteilt habe, ist mindestens geeignet, Zweifel zu erwecken, daß wir schon zu einer gleich sicheren Dentung der im Protozoenkörper vorkommenden Strukturen gelangt sind, wie bei den Metazoen.

In der Neuzeit steht im Vordergrund des Interesses die Frage nach dem Wechselverhältnis von Kern und Protoplasma; es gilt zu entscheiden, welche Funktionen des Zellkörpers ohne die Mitwirkung des Kernes möglich sind, welche Funktionen durch seine Entfernung ganz oder bis zu einem bestimmten Grad in ihrem Zustandekommen behindert werden. Man hat zu diesem Zweck den Kern ans der zur Untersuchung dienenden Zelle (Eier von Metazoen, ganze Protozoen) entfernt und die darauf folgenden Erscheinungen geprüft. Ist man nun sicher, daß man, wenn man ein Protozoon seines Kerns beraubt hat, auch alle die funktionell wichtigen Substanzen entfernt hat, welche im Kern der Metazoenzelle enthalten sind? Das ist keineswegs der Fall. Bei den Infusorien könnten die Nebenkerne, bei den Heliozoen die Chromidien oder die nukleolare Marksubstanz, bei Monothalamien das Chromidialnetz im Protoplasma zurückgeblieben sein und dauernd oder vorübergehend Funktionen erfüllen, welche dem Metazoenkern zukommen. Bei Monothalamien wäre jetzt schon diese Frage experimenteller Prüfung zugängig. Wenn man geeignete Arten wählte, wäre es möglich durch Zerschneiden 1, rein protoplasmatische Körper, 2. protoplasmatische Körper mit Chromidialnetz zu erhalten und deren Verhalten zu prüfen. Dagegen ist es bei der inuigen Vereinigung von Kern und Chromidialnetz sehr zweifelhaft, ob es möglich sein wird, das letztere allein zu eliminieren und so mit Tieren zu experimentieren, welche nur aus Kern und Protoplasma bestehen.

Die so viel beuntzte Methode, durch Zerschneiden kernfreie Stücke zu erhalten und diese auf ihre Leistungsfähigkeit zu prüffen, ist aber nicht das einzige experimentelle Verfahren, welches uns bei Protozoen zur Verfügung steht. Ein anderer Weg würde es sein, bestimmte Existenzbedingungen beim Experiment einzuführen und zu verfolgen, in wie weit sich bei unverletzten Tiereu die einzelnen Zellteile unter dem Einful diesers Bedingungen, unter dem Einful von Licht, Wärme und anderen physikalischen und chemischen Agentien, vor allem aber bei der Ausblung der Lebensfunktionen verändern. Xach meiuen Erfahrungen kann man ganz gewaltige Veränderungen im Wechselverhältuisse von Kern und Protoplasma bewirken, wenn man außergewöhulte Bedingungen der Ernahrung schafft, sei es durch fortgesetzte Hungerkultur, sei es durch übermäßige Fütterung, sei es schließlich durch raschen Übergang von der einen zur underen.

Derartige Untersuchungen über die funktionellen Veränderungen

der Zellteile der Protozoen werden in der Zukunft vielleicht noch einmal zur Lösung wichtiger Probleme der Befruchtung beitragen. Als ein sicheres Ergebnis der Forschungen der letzten Jahrzehnte können wir den Satz betrachten, daß das Wesentliche der Befruchtung ansschließlich in der Verschmelzung zweier Individualitäten oder Individualitätsanlagen zu einer neuen Individualität gegeben ist, daß die Befruchtung dagegen als solche keinen Einfluß auf die Fortpflanznng hat. Bei den vielzelligen Tieren sind zwar die Vorgänge der Befruchtnng stets mit den Vorgängen der Fortpflanzung kombiniert, weshalb man von geschlechtlicher Fortpflanzung spricht. Diese Kombination zweier ihrem Wesen nach verschiedenartiger Vorgänge hat aber nnr darin seinen Grand, daß eine vollkommene Verschmelzung zweier Organisationen allein auf dem Stadium der Einzelligkeit möglich ist, ein Zustand, welcher bei vielzelligen Tieren nur während der Fortpflanzung erreicht wird. Bei den Protozoen sind diese Einschränkungen nicht gegeben; bei ihnen kann daher die Befruchtung in den verschiedensten Entwicklungsperioden eintreten, ganz unabhängig von der Vermehrung (Infusorien), in einer die Vermehrung behindernden Weise (bei vielen Protozoen mit Danercysten), öfters auch in einer dieselbe befördernden Weise (Noctiluca, Sporozoen). Bei den Protozoen tritt uns somit der Befruchtungsprozeß ungetrübt von anderweitigen Begleiterscheinungen entgegen.

Dazu kommt ein zweiter Punkt. - Wir wissen, daß bei den Metazoen eine Sonderung eingetreten ist - um mich der Weis-MANN'schen Terminologie zu bedienen - in somatische Zellen und Geschlechtszellen. Meist wird schon frühzeitig während der Embryonalentwicklung das Material der Geschlechtszellen gesondert, so daß die Differenzierung derselben in hohem Grad nnabhängig von äußeren Bedingungen ist. Auch in den Fällen, in denen für gewöhnlich die Geschlechtsprodukte fehlen und ihre Ausbildung offenbar an bestimmte Existenzbedingungen gebunden ist, wie z. B. bei Hydra, den Naideen etc., ist es nicht wahrscheinlich, daß ein unmittelbarer Einfluß der Existenzbedingungen gewisse Zellen zu Sexualzellen werden läßt: viel wahrscheinlicher ist es, daß die Umbildung in dem durch die Existenzbedingungen hervorgerufenen besonderen Zustaud des gesamten Organismus begründet ist. Auch hier ergeben sich bei Protozoen ursprünglichere Verhältnisse, numittelbare Zusammenhänge zwischen somatischer und geschlechtlicher . Thätigkeit. Dieselbe Zelle, welche kurz zuvor die Thätigkeit eines selbständigen Organismus erfüllte, schränkt dieselbe ein und wird Geschlechtszelle. Man sollte meinen, es müßte durch verschärfte

Beobachtung und verfeinerte Untersuchungsmethoden möglich sein, die morphologischen Veränderungen, welche die Befruchtungsbedürftigkeit hervorrufen, und weiter die Lebensbedingungen, welche jene morphologischen Veräuderungen veranlassen, zu ermitteln.

Bei den meisten Protozoen wird die befruchtete Zelle direkt wieder zum funktionierenden Organismus. Damit ist die Möglichkeit gegeben, frisch befruchtete Tiere und solche, bei denen die Befruchtung schon vor längerer Zeit stattgefunden hat, mit einander zu vergleichen und zu erforschen, ob Unterschiede im Bau muß in der Energie der Lebensfunktion zwischen beiden vorhanden sind. Besonders günstige Vergleichsobjekte sind in dieser Hinsicht die Infusorien, well man hier die Befruchtung künstlich verhindern kann, indem man frisch kopulierte Tiere treunt und gesondert atfzieht; man hat hier die Möglichkeit, Parallekluturen anzustellen von Tieren derselben Zucht, von denen die einen an der Konjugation verhindert wurden, die anderen die Konjugation zu Ende geführt haben. Man kann hier die Lebensprozesse von Organismen vergleichen, die vollkommen übereinstimmen, mit Ausnahme, daß die einen befruchtet wurden, die anderen nicht.

So eröffnet sich nus bei den Protozeen die Aussicht auf experimentelle Prifung der Befruchtungsvorgiange in einer Manuigfaltigkeit, wie es bei Metazeen nicht möglich ist, und damit weiter die Aussicht, das den Befruchtungsprozeß ungebende Dunkel aufzehellen und seine Bedeutung für die Organismenwelt klar zu stellen. Aber auch für diese Untersucluurgen ist eine genaue Wertung der einzelnen Zeilbestandtelle Vorbedingung.

Litteratur.

BORDERT, A. (1896): Zur Fortpflanzung der tripyleen Radiolarien. Zool. Anz. Bd. 19 S. 307-311.

Derselbe (1900): Untersuchungen über die Fortpflanzung der tripyleen Radiolarien, speziell von Aulacantha scolymantba. Zool. Jabrb. Bd. 14 S. 203—276. Brand (1880): Radiolarienstudien. Mittell, Ver. Schlesw.-Holst. Ärzte Heft 12.

Brandt (1890): Radiolarienstudien. Mittell. Ver. Schlesw.-Hoist. Arzie Heit 12.
Bovent, Th. (1901): Über die Natur der Centrosomen. Jenaische Zeitschr. Bd. 33
S. 1—221.

BÜTSCHLI, O. (1890): Über den Bau der Bakterien und verwandter Organismen. Leipzig (Engelmann) 1890.

Derselbe (1896): Weitere Ausführungen über den Bau der Cyanophyceen und Bakterien. Leipzig 1896.

DOFLEIN, F. (1900): Zur Morphologie und Physiologie der Kern- nnd Zellteilung. Zool. Jahrb., Abt. f. Anat. u. Ontog., Bd. 14–8. 1—60.

- FÜTTINGER, A. (1881): Recherches sur quelques infusoires nouveaux. Arch. Biol. Bd. 2 S. 345-378.
- GRUBER, A. (1887): Weitere Beohachtungen an vielkernigen Infusorien. Ber. Naturf.-Ges. Freiburg i/B. Bd. 3.
- Hestwig, R. (1876): Znr Histologie der Radiolarien. Leipzig 1876.
- Derselhe (1879): Der Organismus der Radiolarien. Jenaische Denkschr. Bd. 2. Derselbe (1888): Über die Gleichwertigkeit der Geschlechtskerne (von Ei- und
- Samenkern) bei den Seiglediern. Sitzungsber. Gesellsch, für Morph. Phys. München Bd. 4 S. 99-106.
 - Derselbe (1892): Über Befruchtung und Konjngation. Verh. der deutschen zool. Gesellsch. Bd. 2 S. 95-113.
 - Derselbe (1895): Über Centrosoma und Centralspindel. Sitzungsber. Gesellsch. f. Morph. Phys. München Bd. 11 S. 41-59.
- Derselbe (1896): Über die Entwicklung des unbefruchteten Seeigeleies. Festschr. f. C. Gegenbauß Bd. 2.
- Perselbe (1898): Üher Kernteilung, Richtungskörperbildung und Befruchtung von Actinosphaerium Eichhorni. Ahh. Bayr. Akad. Wissensch. Math. phys. Cl. Bd. 19.
- Derselbe (1899): Was veranlasst die Befruchtung hei Protozoen? Sitzungsber. Gesellsch. Morph. Phys. München Bd. 15.
- Derselbe (1899): Über Encystierung und Kernvermehrung bei Arcella vulgaris. Festschrift f. C. Kuppfer.
- KARAWAIEW, W. (1893): Beobachtningen über die Struktur und Vermehring von Anlacantha scolymantha. Zool. Anz. Bd. 18 S. 286—289.
- KEUTEN, J. (1895): Die Kernteilung von Englena viridis. Zeitschr. wiss. Zool, Bd. 59 S. 167-190.
- LAUTERBORN (1805): Kern- und Zeltreilung bei Ceratium hirundinella. Zeitschr. f. wissensch. Zool. Bd. 59.

 LAVERAN et MESNIL (1901): Recherches morphologiques et expérimentales sur les
- Trypanosomes des Rats. Annales de l'Institut Pasteur Bd. 15.

 Metzers, R. (1901): Untersuchungen an Megastoma entericum Grassi aus dem
- Kaninchendarm. Zeitschr. f. wissensch. Zool. Bd. 70.
 Mongan (1899): The action of the salt solution on the infertilised egg of Arbacia
- and of other animals. Arch. f. Entw. Mech. Bd. 8.

 Derselhe (1900): Further Studies on the Action of salt solutions and other Agents
- on the Eggs of Arbacia. Ebenda Bd. 10.

 Pleng, H. (1899): Cher die Verbindungen zwischen Geißel und Kern bei den Schwärnzellen der Mycetozoen und bei Flagellaten. Verh. med. naturh.
- Vereins Heidelberg N. F. Bd. 6. RIUMBLER, L. (1885): Beiträge zur Kenntnis der Rhizopoden. Zeitschr. f. wissenschaftliche Zool. Bd. 61.
- Derselbe (1898): Zellleib-, Schalen- und Kernverschmelzungen bei Rhizopoden. Biol. Centralbl. Bd. 18.
- Sacus, J. (1892, 1896): Physiologische Notizen Nr. 2 u. Nr. 9. Flora Bd. 78 u. 81.
 Schauden (1895a): Über Kernteilung mit nachfolgender Körperteilung von Amoeba cerstalligera. Sitzungsber. Berlin. Akad. Jahrz. 1894 S. 1029.
- Derselbe (1895h): Untersuchungen an Foraminiferen I. Calcituba polymorpha. Zeitschr. f. wissensch, Zool. Bd. 59.

Derselbe (1896a); Über das Centralkorn der Heliozoen. Verh. d. Zool. Gesellsch. Bd. 6 S. 113.

Derselbe (1896b): Über den Zeugungskreis von Paramoeba Eilhardi. Sitzungsber. Berlin, Akad, Bd. 1896 S. 31.

Derselbe (1900): Untersuchungen über den Generationswechsel bei Coccidien. Zool. Jahrb. Abteil. Anat. u. Ont. Bd. 13.

Siedle Killer and de Olit Die 16. Siedle cycle evolutif de la coccidie de la Seiche.
Annales de l'Institut Pasteur 1898.

SCHEWIAKOFF, W. (1888): Über die karyokinctische Teilung von Englypha alveolata. Morph. Jahrl. Bd. 13.

Wilson, E. (1901): A cytological study of artificial Parthenogenesis in Sea Urchin Eggs. Arc'. f. Entw. Mech. Bd. 12 S. 529-596.

Nachdruck verboten. L'bersetzungsrecht vorbehalten.



Bemerkungen über Cyanophyceen und Bacteriaceen.

Von
O. Bütschli (Heidelberg).
Hierzu Tafel I.

Die Frage nach dem Bau der Cyanophyceen- und Bakterienzelle besitzt eine weit über die Spezialforschung dieser Gruppen reichende Bedeutung, da sie identisch ist mit der Frage: Giebt es kernlose Zellen oder sogenaunte Moneren? Denn es sind bekanntlich nur diese Organismen, welche, wenigstens von einigen Forschern, noch heute ernstlich als kernlos angesehen werden. Aus diesem Grunde mag es gestattet sein, in diesem Archiv, welches der Protozoënkunde gewidmet ist, jene wichtige Frage, im Auschluß an eine neuerdiugs (1901) veröffentlichte Arbeit von R. Hegler, kurz zu berühren. Schon auf der Naturforscherversammlung zu Lübeck (1895) hat dieser allzu früh verstorbene, zweifellos sehr begabte junge Forscher über die Ergebnisse seiner Untersuchung der Cyanophyceen vorgetragen und Präparate demonstriert. Es kam damals von dort die Kunde, es sei Hegler gelungen, die Kernnatur des sog. Centralkörpers der Cyanophyceen (Phycochromaceen) sicher zu stellen, indem er dessen echt karyokinetische Teilung bei der Vermehrung der Zellen beobachtet habe. Daß hiermit die Frage zu Gunsten der von mir seit 1889 vertretenen Ansicht entschieden wäre, und damit auch die von mir hieraus gefolgerte Deutung der Bakterienzelle sehr wesentlich gesichert erschiene, bedarf keiner genaueren Ausführung für diejenigen, welche über den Stand dieser Streitfragen einigermaßen orientiert sind.

Erst vor kurzem aber, nach dem so frühen Tode des jugendlichen Forschers, wurde seine schon 1895 im wesentlichen abgeschlossene Arbeit veröffentlicht. Leider müssen wir sagen, daß die Arbeit, welche

alle an dem Problem Interessierten mit Spannung erwarteten, die in Aussicht gestellte Entscheidung nicht gebracht hat. Der Verfasser schildert zwar mit Worten den nach seiner Ansicht karyokinetisch verlaufenden Teilungsakt des Centralkörpers, dagegen zeigen seine, bei allzu geringer Vergrößerung aufgenommenen Photographien in der vorliegenden photo-lithographischen Reproduktion davon nichts Bestimmtes, selbst bei genauer Betrachtung mit der Lupe. Auch versichert Zacharias (1901), der Originalphotographien Hegler's gesehen hat, daß diese nicht mehr von dem erkennen ließen, was HEGLER beschreibt. Es ist deshalb sehr zu beklagen, daß HEGLER nicht wenigstens einen Versuch gemacht hat, das, was er beobachtet haben will, durch Zeichnungen zu verbildlichen: nämlich die Vereinigung der Chromatinkörnchen des Centralkörpers (sog. rote Körner des Centralkörpers, Bütschli) zu Chromosomen, das polare Auseinanderweichen dieser Chromosomen, sowie die streifig-faserige Beschaffenheit des sich einschnürenden Verbindungsstückes der beiden jungen Centralkörper.

Leider wird daher die Heilberschein Arbeit den von dem Autor erwarteten Erfolg nicht erzielen, vielmehr im Gegenteil dazu beitragen, frischen Wind in die Segel der Gegner zu blasen und die Arbeiten der Vorgänger Heilbersche, welche die Kernnatur des Centralkörpers zu erweisen suchten, wenn auch ungewollt, zu diskreditieren. Bedauerlicherweise ist ja diese Angelegenheit schon durch viele mangelhafte Arbeiten, welche keinerlei Förderung, sondern nur Verwirrung brachten, so verfahren, daß eine nene Publikation, die mit so bedeutenden Prätensionen anfritt, wie die Heilbeitsche wird das Behauptete dennoch so wenig objektiv zu beweisen im stande ist, die Verwirrung noch erhöhen und alle jene Geister, welche an dem Zusammenbruch eines angestrebten Fortschritts in unserer Auffassung jener niederen Organismen ihre herzliche Frende haben, in ihrem Bestreben sehr wesentlich fördern muß.

Schon in Zacharlas' Referat (1901) über Hedlen's Arbeit tritt die erwähnte Wirkung deutlich hervor, indem Zacharlas über Hedlen's Beschreibung der Teilungsvorgänge bemerkt: "Wohl aber kann man sich vorsteilen, wie jemand, der mit vorgefäßten Meinungen oder Wünschen an die Betrachtung der kleinen Objekte herantritt, dahli kommen kann, zu glaubeu, er habe deepleichen gesehen." Es ist dies ja ein Vorwurf, der auch mir von gewissen Botanikern und wohl auch Zoologen schon seit geraumer Zeit gemacht wird, welche sich bemähen den Glauben zu erwecken, daß meine Beobachtungen wabiger oder wabenartiger Mikrostrukturen nur von lebhafter

Phantasie und innerem Wunsch in die Objekte hineingesehene Dinge seien. Ich bin der Meinung, daß derartige Vorwürfe besser unterblieben, da sie an der Sache doch nichts fördern; denn es steht mir ja ebenso frei, das Nichtsehen dieser Dinge bei meinen Gegnern auf ühre vorgefaßte Meinung von deren Nichtexistenz zurückznführeu, obgleich ja in der Regel näher liegende Gründe dafür anzugeben sind.

Ich bin auch keineswegs der Meinung von Zacharias, daß ein Recht vorliegt, Hegler's Schilderungen einfach in der angegebenen Weise abzuthun und Hegler "vorgefaßte Meinungen oder Wünsche" unterznlegen; denn darum handelt es sich doch. Ich erkenne die grossen Verdienste von Zachabias um die genauere Erforschung der C v a n o p h v c e e n sehr gerne an: dagegen finde ich in seinen Arbeiten wenig Anhaltspunkte dafür, daß er in der Erkennung feiner und feinster mikroskopischer Strnkturverhältnisse mit sehr starken Vergrösserungen besonders geübt ist. Es giebt ia auch viele Biologen und Nichtbiologen, welche den Ergebnissen der mikroskopischen Beobachtung, wenn sie nber eine mäßige Vergrößerung hinausgeht, überhaupt mißtranen; bei den Botanikern ist diese Anschaunng jedenfalls noch verbreiteter als bei den Zoologen. Wie gesagt, kann ich mich daher nicht entschließen, Hegler's Angaben für bloße Gebilde einer überhitzteu Phantasie zu erklären, sondern meine, daß ibneu Thatsächliches zu Grunde liegt: wenn ich natürlich auch nicht feststellen kann, wieviel dabei auf die Interpretation des Beobachters kommt.

Bevor ich dies jedoch durch eigene Erfahruugen näher zu begründen suche, schicke ich einige Worte in eigener Sache gegen Hegeles voraus. Hegeles Untersuchungen führten ihn, wie mich meine eigenen (1890 u. 1896) zur Überzengung, daß der Centralkörper der Cyanophyceen dem Nucleus der Zellen entspreche. Hiermit hätte dann Hegeles diese, besonders von mir verteidigte Ansicht bestätigt. Eine solche Bestätigung genügte ihm jedoch nicht, wie es in ahnlichen Fällen häufig ist; vielmehr schien es ihm gleichzeitig Aufgabe zu sein, nachzuweisen, daß die von mir seiner Zeit für die Kernnatur angegebenen Gründe micht stichhaltig seien, womit seine Ergebnisse natätlich wesentlich an Orienalität ewönnen.

Um zu diesem Ziele zu gelangen, führt HEGLER die angeblichen Gründe auf, welche ich beigebracht hätte, und findet als ersten den "Wäbenbau" des Centralkörpers, der nach meiner Ansicht dem von mir behaupteten Wabenbau der echten Kerne entspräche. Nun habe cih weder 1890 noch 1896 irgendwo behauptet, daß ich den Wabenbau des Centralkörpers als einen Charakter betrachte, der für dessen Kernnatur entscheidend sei. Auch wurde von mir nie behauptet, daß die echten Kerne stets einen Wabenbau zeigen, wenn auch ganz entschieden derartig gebaute Kerne sich finden. Als Vertreter des Wabenbaues des Protoplasmas konnte mir überhaupt der Wabenbau des Centralkörpers in keiner Weise als etwas für den Kern Bezeichnendes erscheiuen. Ich habe denn auch 1890 und 1896 nichts anderes gethan, als gezeigt, daß der Ban des Centralkörpers und der der Kerne gewisser Einzeliger sehr ähnlich sind.

Als zweiten Grund, den ich für die Kernnatur anführe, bezeichnet Hegler das Vorkommen der sog. "roten Körnchen", wie ich sie nannte, im Centralkörper, Körnchen, die ich mit den sog, Chromatinkörnchen echter Zellkerne identifizierte. Auch dieser Grund beweise jedoch nichts, da ich gleichzeitig dieselben Körnchen im Plasma der Cyanophyceen, dem vieler Einzelliger und gewisser Mehrzelliger gefunden habe. Dies ist nun auch insofern richtig, als ich 1890 von der Identität dieser mit saurem Hämatoxylin sich rot färbendeu Körnchen im Centralkörper, deu Kernen von Tieren und Pflanzen. und den erwähnten Körnchen im Plasma überzeugt war. Daß hierin eine Schwierigkeit liege, habe ich 1890 (p. 31) und 1896 (p. 41) hervorgehoben; jedoch in letzterer Schrift auch schon betout, daß die von mir 1890 augenommene Identität der roten Körnchen im Centralkörper und iener im Plasma der Cyanophyceen und anderer Organismen sehr wahrscheinlich irrig sei, indem sich nach den "unter meiner Mitwirkung von Lauterborn" angestellten Untersuchungen an Diatomeen ergeben habe, daß die sog, roten oder Chromatinkörnchen des Nucleus und die roten Körnchen des Plasmas der Diatomeen verschieden seien, was ihr Verhalten bei der Vitalfärbung mit Methylenblan dentlich erkennen lasse. Hegger hat es non unterlassen, diese meine Ansicht von 1896 anzugeben; er weist nach, daß die sog, roten Körnchen des Plasmas der Cvanophyceen (Hegler's Schleimyakuolen) sich in der That bei Vitalfärbung mit Methylenblau auders verhalten wie die Körnchen des Centralkörpers und bestätigt so das schon 1896 von mir Vermutete. Außerdem fand er noch, daß die sog. Schleimvaknolen sich mit Überosmiumsäure schwärzen, die Chromatinkörnchen dagegen nicht,

Einen Widerspruch findet Hergler (p. 249) ferner in meiner Augabe (1890 p. 29), daß es mir nach der Behandlung der Cyanphyceen mit künstlichem Magensaft niemals gelaug, die sog, roten Körnchen des Centralkörpers durch Hämatoxylin different zu färben. Ich glaubte jedoch hieraus nicht schließen zu dürfen, daß die Körnchen von der Verdaumersfässischet wirklich gelöst werden, um so weniger, als das Gelingen der charakteristischen Hämatoxylinfärbung der Körnchen von mancherlei unkontrollierbaren Nebenbedingungen abhängt und durch Vorbehandlung mit Säuren etc. gewöhnlich verbindert wird. Mein Widerspruch soll nun darin bestehen, daß es mir bei pflanzlichen und tierischen Gewebekernen, welche mit Magensaft behandelt waren, gelang, die charakteristische Rotfärbung der Chromatinkörnchen mit Delafield'schem Hämatoxylin noch zu erzielen. Ich gebe gerne zu, daß hiermit ausgesprochen ist, daß die sog. Chromatinkörnchen der Gewebekerne sich etwas anders verhalten, wie die Körnchen des Centralkörpers der Cyanophyceen. Mir schien dieser Unterschied iedoch nicht so groß, um seinetwegen von einer Homologisierung der beiderlei Gebilde Abstand zu nehmen. Es könnte nun in der That scheinen, daß dieser Widerspruch jetzt durch Hegler's Beobachtungen gehoben sei, indem er auf p. 329 über die von ihm angestellten Verdauungsversuche bemerkt: "An solchen Präparaten kann man mit der Hämatoxvlinmethode auch noch nach der Verdaunng die chromatische Substanz, welche ungefärbt den Nukleinglanz zeigt, zur Darstellung bringen." Dieser Ausspruch ist gleichzeitig alles, was sich bei Hegler über die eventuelle Erhaltung der Chromatinkörnchen nach der Verdanung findet. Diese Bemerkung lantet aber so unbestimmt, daß man unmöglich aus ihr entnehmen kann, es sei Hegler, im Gegensatz zu mir, gelungen, die Chromatinkörnchen in den mit Verdauungsflüssigkeit behandelten Centralkörnern noch distinkt zu färben. Wäre dies der Fall gewesen, dann hätte er sich doch wohl etwas präciser ausgedrückt. Daß aber der den "charakteristischen Nukleinglanz" zeigende. nach der Verdannng erhälten gebliebene Centralkörper sich mit Hämatoxylin intensiv blau färbt, habe ich schon 1890 und 1896 betont. Auf den sog, "charakteristischen Nukleinglanz" aber möchte ich doch lieber keinen Wert legen: das ist denn doch ein sehr zweifelhaftes und unsicheres Merkmal.

So sucht denn Heolen darzulegen, daß meine Hämatoxylinfärbemethode "nicht geeignet erscheine, den einwandsfreien Nachweis vom Vorkommen und der Verteilung chromatischer Substanz in den Zellen der Phycochromaceen und Bakterien zu erbringen." Dies wäre insofern richtig, als es jetzt sicher erscheint, daß, wie ich schon 1896 vernntete, die mit Hämatoxylin sich rot färbenden Granula des Plasmas von denen des Centrulkörpers verschieden sind. Was aber die "Verteilung und das Vorkommen der chromatischen Substanz" in dem Centrulkörper betrifft, so möchte ich doch fragen, welcher anderen Methoden sich dem Hzolka bediente, um dieses zu ermitteln; doch keiner anderen als verschiedener Hämatoxylinfärbungsmethoden nach vorhergehender etwas eigenartiger Fixierung.

Healen scheint anch die Ansicht zu vertreten, daß er zuerst den zuverlässigen Beweis geführt habe, daß die sog, roten Körnchen des Centralkörpers Chromatinkörnchen seien. Wenn er dies mit seinen Färbungen gezeigt haben will, so muß ich bemerken, daß diese doch nicht mehr ergeben, als was ich schon beobachtete und abbildete. Glaubte er aber vielleicht durch seine Beschreibung des Verhaltens der Chromatinkörnchen bei der Teilung des Centralkörpers diesen Nachweis geführt zu haben, so dürfte er sich gründlich getänscht haben, denn ebensowenig wie Zacharias werden die übrigen Botaniker ihm Glauben schenken.

p. 248 hebt Нводел noch hervor, "er (Вітясилі glambie", daß as Vorkommen desselben (d. h. des Centralkörpers) "in der Einzahl, sowie seine Teilungsfähigkeit gewichtige Wahrscheinlichkeitsgründe für seine (Вётясилі» Anschauung darstellen." Dazu erlaube ich mir die Bemerkung, daß es mir niemals eingefällen ist, die Einzahl des Centralkörpers als einen "gewichtigen Wahrscheinlichkeitsgrundseiner Kernnatur anzusehen. Was seine Teilungsfähigkeit augeht, so bildete auch sie keinen gewichtigen Grund meiner Deutung, sondern nur eine unerläßliche Bedingung für die Zulässigkeit dieser Deutung.

Hegler hat sich eben vergeblich bemüht, in meinen Schriften einzelne Beweisgründe für meine Deutung des Centralkörpers als Kern herauszuklauben, an denen er seine Kritik ausüben konnte. Meine Dentung basierte eben viel weniger auf solchen Einzelheiten in der Übereinstimmung von Centralkörper und Kern, als auf den Eigentümlichkeiten, mit welchen uns der Centralkörper in seiner Gesamtheit, und im Gegensatz zu dem umgebenden Plasma, in der Cyanophyceenzelle entgegentritt. 1896 habe ich dies folgendermaßen ausgedrückt und hätte auch heute an diesem Aussprach nichts Wesentliches zu ändern: "Wenn jemand in einem höheren Organismus Zellen von der Beschaffenheit gutgefärbter Oscillarienzellen mit relativ kleinem Centralkörper fände, so würde er, meiner Überzengung uach, nicht einen Augenblick zweifeln, daß der Centralkörper der Kern dieser Zellen sei, da er in seinen Färbungs- und Banverhältuissen mit echten Nuclei so sehr übereinstimmt." Für mich war und ist eben der Centralkörper in seiner Gesamtheit als innerer, vom Plasma umschlossener Teil der Zelle, dessen Eigenschaften ferner dem Nucleus der Gewebezellen sehr ähnlich sind. entscheidend. Hinsichtlich der Einzelheiten bemühte ich mich hauptsächlich zu zeigen, daß sie einer solchen Deutung nicht widersprechen.

Heoler meint nun, daß eine wirkliche Lösung der Kernfrage nur durch den Nachweis der karyokinetischen Teilung des Centralkörpers zu erreichen sei. Man muß dem insoweit zustimmen, als dieser Nachweis die Kernnatur des Centralkörpers zweifellos sicherstellte. Dagegen könnte man durchaus nicht ungekehrt argumentieren: weil der Centralkörper sich nicht karyokinetisch teilt, ist erkein Kern. Ich wies schon 1866 (p. 44) darzart hin, daß es bei Einzelligen Kerne giebt, die sich normalerweise amitotisch teilen; die neueren Erfahrungen haben auf diesem Gebiet noch mancherlei Abweichendes über Kernvermehrungsvorgänge kennen gelehrt.

Schon 1896 (p. 44) bemerkte ich daß ich gelegentlich Teilungszustände gewisser Centralkörper beobachtete, welche an karyokinetische Kentreliungsbilder erimerten. 1898 veröffentlichte ich zwei Mikrophotographien von in Teilung begriffenen Zellen einer Nostocacee, die noch entschiedenere Anklänge an einen solchen Vorgang verrieten.

Wie schon gesagt, wird niemand behaupten können, daß die wim Hesters verüffentlichten Mikrophotographien den karyokinetischen Teilungsprozeß des Ceutralkörpers irgendwie zu beweisen im stande sind. Selbst die genauere Betrachtung derselben mit der Lupe bei intensiver Belenchtung läßt nichts Bestimmters von den geschilderten Chromosomen ete. erkennen. Dennoch bin ich, wie schon oben bent, nicht der Meinung, daß Hesters seine Schilderung ganz aus der Phantasie geschöpft habe. Es gelang mir afmilich kurz mach der Veröffentlichung von 1898 in demselben Präparat, welches die beiden damaß mitgeteilten Teilungszustäude enthielt, noch eine Anzahl weitere, vorzäglich gefärbte anfzafinden, welche ich mir hier zu veröffentlichen erlaube. ¹) Die fragliche Nostocacee ist jedenfalls der von Hesters vorwiegend untersuchten Gattung Anabaena nächsterwandt oder gebört direkt zu ihr. Nur bemerkte ich an ihren Fäden nie Heterorysten nan Sboren.

Eine genauere Beschreibung der abgebüldeten Teilungsstadien rescheint mir kaum notwendig, um so weniger, als sich ja auch kaum wesentlich mehr angeben lißt, als die Figuren zeigen. Ans diesen ergiebt sich, daß 1. bei der Teilung der Zellen eine sehr beträchtliche Längsstreckung des Centralkörpers sowohl als

¹) Wie schon 1898 mitgeteilt, handelt es sich um nach der alten Löfflerschen Geißelfärbungsmethode gefärbte Trockenpräparate (s. 1898 p. 64).

der gesamten Zelle stattfinden muß. 2. Daß dabei der Centralkörper eine deutlich längsfaserige Struktur annimmt (Fig. 1, a-c). Die dunkler gefärbten Längsfasern hängen durch quere Verbindungen zusammen und enthalten körnige Bildungen, welche jedoch bei diesem Färbungsverfahren nicht different tingiert hervortreten. 3. Die Enden des längsgestreckten Centralkörpers sind manchmal deutlich zugespitzt, so daß der Körper spindelartig erscheint (1b). Auch sind diese Enden zuweilen blässer gefärbt (1 b u. c), so daß der mittlere längsfaserige starkgefärbte Teil einer hohen Äquatorialplatte ähnlich sieht (1b). 4. Bei dem Weitergang der Teilung schnürt sich der Centralkörper in der Mitte ein und dieser mittlere Teil wird allmählich zu einem längsfaserigen Verbindungsstück der beiden Tochterkörper. Mehrfach fanden sich Zellen, bei welchen dieser sich einschnürende Verbindungsteil der Tochterkörper sehr wenig oder kaum gefärbt war, so daß die stark gefärbten und anch allein mit körnigen Bildungen versehenen Auteile der beiden Tochterkörper zwei halbierten und auseinandergewichenen Äquatorialplatten sehr ähnlich waren (1 d. 3 a u. b). Die Fasern dieser Äquatorialplatten erinnern dann an Chromosomen. 5. In der Mitte des Verbindungsstranges der beiden Tochterkörper treten zuweilen einige stärker gefärbte feine Köruchen deutlich hervor, die etwas an sog. Zwischenkörnchen, wie sie an entsprechender Stelle bei Gewebekernen häufig beobachtet wurden, erinnern (2d u. 3b). 6. Die erste Teilung des Zellkörpers zeigt sich als eine schwache Einbuchtung der Mittelregion der Zelle (1a u. b); darauf tritt in der Mitte dieser Einbuchtung ein sich stark färbender zarter Ring an der Zellwand auf, der mit der weitergehenden Einschnürung sich allmählich verengert (1c, d; 3b). Die Ausbildung eines solchen Ringes, d. h. wohl des sich nen bildenden Teils der Membran, habe ich schon früher für Chromatium (1890 Fig. 1c-h, 1896 Fig. 3 T. III) beschrieben. 7. Die Teilung der Zellen wiederholt sich so rasch, daß die Scheidewände benachbarter Zellen noch nicht vollendet sind, wenn die neue Teilung beginnt (Figg. 1 u. 2). Die Teilung und endliche Durchschnürung des Centralkörpers kann daher auch nicht passiv durch die sich bildende neue Scheidewand bewirkt werden, sondern muß ein davon unabhängiger, selbständiger Vorgang sein. In diesem Punkt, der auch mir wichtig scheint. stimme ich Hegler durchaus bei.

Die hervorgehobenen Momente sind etwa diejenigen, welche aus den vorliegenden Beobachtungen mit einiger Sicherheit zu entnehmen wären. Sie verraten meiner Meinung nach wenigstens gewisse Anklänge in der Teilung des Centralkörpers der Cyanophyceen an die karyokinetische Kernteilung und vermögen daher die Dentang des Centralkörpers als Zellkern zu sichern.

Über die in neuester Zeit (1901) erschienene Arbeit J. Massant's möge es mir gestattet sein, hier einige Worte zu bemerken. Diese Untersuchung ist die "preisgekrönte" Lösung einer von der bekrischen Akademie seit langen Jahren gestellten Preisfrage: nach der Existenz eines Kerns bei den Schizophyceen und dessen eventuellem Teilungsmodus. Obgleich die Ergebnisse dieser Untersuchung, wie gesagt, preisgekrönt wurden und die belgische Akademie demnach die Meinnug hegen muss, daß die von ihr gestellte Frage von Massart gelöst oder doch wesentlich gefördert worden sei, dürfte die ührige wissenschaftliche Welt nur zum kleinsten Teil diese Ansicht teilen. Ich begnüge mich damit, hier hervorzuheben, daß die von dem Antor angewendete Untersuchungsmethode ansschlieblich in der Vitalfärbnug des Centralkörners mit sehr verdänuten Methylenblaulösungen und eventneller nachträglicher Fixierung mit pikrinsaurem Ammon besteht. Andere Methoden will Massarr auch versucht haben, jedoch ohne Vorteil; deshalb kehrte er stets wieder zu der genannten zurück. Hierans darf man doch wohl mit Sicherheit schließen, daß es dem Verfasser nicht gelang, mit anderen Methoden genfigende Präparate herzustellen, was aber gewiß uicht Schuld dieser Methoden ist, sondern an dem Verfasser liegt. Mit höchst ungenügenden Gründen verwirft dann Massart jede Beziehnug des Centralkörpers zu dem Nucleus. So werden z, B. die Verdamungsversuche und die soust auf chemischem Wege ermittelten Beziehnngen zu dem Kern mit der Phrase abgethan: "Les charactères chémiques sont loins d'être constants; ils sont d'ailleurs insuffisamment établis" p. 28). Massart selbst hat nicht einen Versuch gemacht, diese Verhältnisse weiter aufzuklären. Die Bakterien hat Verfasser sehr wenig berücksichtigt, da ihnen ia "der Centralkörper fehlt". Von größeren Bakterien (speziell z. B. Schwefelbakterien), die ja in dieser Frage allein als Pfadfinder dienen können, nntersuchte er nnr das Achromatinm oxaliferum Schewiakoff's näher. Für diese Form wird ohne iede Augabe von Gründen die naive Behauptnug aufgestellt, daß ihre stark lichtbrechenden Einschlüsse Sehwefel seien. Wie man angesichts der sehr sorgfültigen Untersuchungen Schewiakoff's (1893), die unter meiner steten Teilnahme susgeführt wurden, nachdem ich mich vorher eingehend mit Schwefelbakterien nud ihren Schwefeltropfen beschäftigt hatte, eine solche Behauptung wagen kann, bleibt mir ein Rätsel. Die einzige Thatsache, daß iene Inhaltskörper sieh weder in absolutem Alkohol noch in Äthyläther oder Schwefelkohlenstoff lösen, genügt zu ihrer Widerlegung. Wenn wir nach diesen Ergebnissen Massart's über die Natur der Inhaltskörper des Aehromatium seine sonstigen Beobachtungen über diesen Organismus beurteilen dürfen, so werden wir nicht erstaunen, daß er von den von SCHEWIAKOFF beschriebenen Bauverhältnissen absolnt nichts erkannte.

Ähnlich ergehtt es ihm mit der von mir and anderen bei den Schäephyten bescheiteren Jacobierne Struktur der Plasmas vormuter Massarr mach seiner Affassung naufrijch anch den Centralkörper einbegreift. Jamais je mit rien deberre dip nigt der geris pour de la structure alvickalier, si surtout rien qui rappelat, möme de très boin (3), les dessins par trop schematiques que doment M. Bit senn 1990 et 1980) et M. Xansou (1980)¹, pp. 21. In einem Appendit wird dann noch umgefügt, daß die von Börnentz (1901) veröffentlichten Mitrophotographien der resollerne Struktur von Toutrorrourg tebesdu ma den Behandlung mit "Der-

Archiv für Protistenkunde. Bd. L.

osminmsäuredämpfen) "ne sont ancnnement convaincantes" (p. 26). Also wieder die schon so oft gehörte Leier; die Zeichnungen sind allzu schematisch, die Photographien hingegen absolut nicht überzengend. Nnn, gewisse Leute sind eben nicht zu überzengen, vor allem nicht diejenigen, welche sich nicht überzengen lassen wollen. Wer aber glaubt, von deu drei von mir 1901 veröffentlichten Mikrophotographien behanpten zu dürfen, daß sie nicht überzengend einen alveolären (resp. nach auderer Auffassung retikulären) Ban bei den betreffenden photographirten Zellen zeigten, mit dem gebe ich jede Diskussion auf, ebensowenig als ich mich mit einem Farbenblinden in eine Erörterung über die Farben eines Körpers einzulassen vermag. Hätte sich Massaut etwas mehr in der Litteratur ningesehen, so wäre ihm eine 1897 veröffentlichte Arbeit Zertsow's nicht entgangen, in welcher der alveoläre Bau zahlreicher gewöhnlicher Bakterien und Schwefelbaktericu gerade mit der Methode der Methylenblauvitalfärbung auf das Klarste erwiesen und durch zahlreiche vortreffliche Mikrophotographien dargelegt wird. Da ich die vorzüglichen Zettnow'schen Originalphotographien kenne, welche die leider sehr mäßigen photolithographischen Reproduktionen nur sehr nnvollständig wiedergeben, so vermag ich natürlich die Richtigkeit der Zettnow'schen Angaben besser zu beurteilen, als dies mit Hilfe der beiden von ihm veröffentlichten Tafeln möglich ist. Immerhin genügen diese doch, um jeden Unbefangenen davon zu überzeugen, daß es mit dem alveolären Bau seine Richtigkeit hat. Ich glaube zwar sicher anuehmen zu dürfeu, daß Massart auch über diese Mikrophotographien urteilen wird, daß sie "aucunement convaincantes" seien. Nun, daranf läßt sich nur sagen; habeant sibi. Zur erfolgreichen wissenschaftlichen Beobachtung isteben noch mancherlei anderes erforderlich als ein gntes Mikroskop und eine Anzahl Anilinfarben!

Bei diesem Anlaß möge es mir noch gestattet sein, ehriger Beobachtungen zu gedenken, welche ich im Lanfe der letztvergangenen Jahre gelegentlich an gewissen größeren Bakterien anzustellen vermochte.

Spirillum volutans Eng.

Dieses große schöne Spirillum wurde 1897 in einem Sumpfwasser von Herrn Dr. H. Plexsox in großer Menge aufgefunden. Seine Identität mit der von Coux (1872) unter diesem Namen beschriebenen und abgebildeten Form unterlag keiner Frage. Herr Dr. Plexsox, der zu dieser Zeit auf meinem Institut arbeitete, hatte die Gite eine Anzahl Präparate herzustellen, bei deren Untersuchung ich das Nachfolgende beobachtete.

Präjarate der mit Alkohol getöteten, dann mit DELAFIELD-Schem Hämatoxylin vorsiehtig gefärbten und in Kaundobalsam übergeführten Spirillen (s. Fig. 4g) zeigten stets die von mir 1890 und 1896 von anderen Spirillen beschriebenen hellen ungefärbten Enden in ganz gleichmäßiger Ausbildung; was mir wiederum beweist, daß es sieh dabei um normale Dinge, nicht dagegen um plasmolytische Erscheinungen handelt, wie A. FISCHER meint.

Der übrige Inhalt der Spirillen, welchen ich als dem Centralkörper der Cyanophyceen entsprechend betrachte, war mäßig stark gefärbt und enthielt in der Regel zahlreiche der sog, roten Körnchen von intensiv rotvioletter Färbung. Die genauere Untersuchung dieser häufig recht ausehnlichen Körner erwies ihre Hohlheit sehr bestimmt; es ließ sich sogar häufig erkennen, daß der schwächer brechende Hohlraum excentrisch gelagert war (Fig. 4h). Eine feinere Struktur dagegen zeigte der Centralkörper an diesen Präparaten nicht. Sehr sorgfältige Betrachtung ließ ferner an vielen Individuen feststellen, daß der gefärbte Centralkörper von einem schmalen ungefärbten Saum umgeben war, dessen Dicke jedoch nicht überall dieselbe war. Vielmehr umzieht er (n) den Centralkörper in 2 bis 3 Schraubenturen, wie es Fig. 4g zeigt. Hier und da gelang es in dem Saum eine alveoläre Strnktnr, wenn anch schwierig, zu erkennen (8, bei p). Daß dieser Sanm nun in der That schranbig, oder doch schranbig verdickt den Centralkörper umzieht, verrät auch der optische Durchschnitt solcher Spirillen, der hänfig recht klar den Durchschnitt des gefärbten Centralkörpers excentrisch in dem ungefärbten Sanm zeigt (Fig. 4f)

Trockenpräparate, die mit wässerigem Gentianaviolett stark gefärbt waren, erwaben nun noch weitere interessante Verhältnisse, An den aufgetrockneten Spirillen trat der schranbige Saum häufig viel klarer und relativ höher hervor und erwies sich nun ganz dentlich als alveolär. Er setzt sich an den Enden des Spirillum direkt in die oben erwähnten hellen Polspitzen fort (Fig. 4a-c). Nun finden sich in diesen Trockenpräparaten auch sehr seltsame Zustände der Spirillen, wie sie Fig. 4b zeigt. Die Betrachtung derselben ergiebt, daß sie nur so zu erklären sind, daß in solchen Fällen die Spirillen mit ihrer alveolären schranbigen Hüllschicht auf dem Deckglas antrockneten oder festklebten, während der Centralkörper noch frei und zusammenziehungsfähig blieb. Bei dem weiteren Antrocknen zog sich der Centralkörper mehr oder weniger zusammen, so daß er häufig viel kürzer wurde als die Alveolarhülle, deren Zusammenziehung durch das Haften am Deckglas verhindert war. Gleichzeitig geschah es hänfig, daß sich der Centralkörper mehr oder weniger weit von der Hülle entfernte (Fig. 4d). Im Centralkörper sind die roten Körnchen vielfach deutlich zu sehen; eine sonstige Struktur desselben zeigen jedoch auch diese Präparate nicht deutlich.

Die schranbige Hüllschicht gewisser Spirillen wurde schon 1891

und 1897 von Zertsow bei Spir, serpens und Sp. undula minus an Trockenpräparaten, die nach der Löffler'schen Geißelfärbemethode hergestellt waren, beobachtet und vortrefflich photographisch wiedergegeben. Ihre alveoläre Zusammensetzung bemerkte er nicht. Zettnow deutete diese Hüllschicht, im Anschluß an meine Untersuchungen, als das Protoplasma der Spirillen. Hierfür spricht namentlich auch der direkte Übergang der Hülle in die beiden hellen Enden, von welchen die Geißeln entspringen. Ich schloß mich 1896 diesen Anschauungen Zettnow's vollkommen an, indem ich gleichzeitig hervorhob (p. 55), daß der von Zertkow entdeckte Ban der Spirillen ganz mit ienem übereinstimmt, den ich 1890 bei Spirochaete serpens und Spirulina festgestellt hatte. Bei beiden letzteren Gattungen findet sich nämlich ein langfadenartiger Centralkörper, welcher die langgestreckten Organismen durchzieht, und eine diesen Faden schranbig umziehende Schicht von alveolärem Plasma (vergl. 1890 Fig. 10 und 1896 Tf. II Fig. 29 and 38, Tf. V Fig. 2). Die geschilderten Befunde bei Sp. volutans bilden daher eine neue Stütze der von Zertnow und mir entdeckten Bauweise der größeren Spirillen.

An den Trockenpräparaten wurde gelegentlich noch ein eigentümliches Verhalten der Geißel beobachtet, indem von deren Ursprung an der hellen Endkappe eine dunklere fädelnenartige Fortsetzung bis zum Centralkörper zu verfolgen war (Fig. 4b). Auch auf die eigentümlichen Verhältnisse der Geißelbasis auf Fig. 4e möchte ich hier hinweisen, ohne daran weitere Folgerungen zu knüpfen.

Dagegen muß ich bei dieser Gelegenheit auf eine gewisse Analogie zwischen dem Bau der großen Spirillen und demjenigen großer . Geißeln der Flagellaten hindeuten. Seit einigen Jahren liegen mir nicht vollendete Untersuchungen über die Geißeln einer Reihe von Flagellaten vor, die ich gemeinsam mit Frau Margouliès anstellte. Das Ergebnis dieser Untersuchungen war eine teilweise Bestätigung der Erfahrungen A. Fischer's und derjenigen Kunstler's über diesen Gegenstand. Es ergab sich an nach Löffler gefärbten Trockenpräparaten, daß sich ein Achsenfaden in den Geißeln (speziell von Euglena) erkennen läßt, der in schranbigen Turen von einer alveolären feinen Hülle umzogen wird, ganz ähnlich wie der Centralkörper der Spirillen. oder fast ebenso wie der von Spirochaete von der alveolären plasmatischen Hülle. Das änßerste Ende dieses Achsenfadens läßt keine Hülle mehr wahrnehmen und bildet die schon von Löffler entdeckte und dann von Fischen eingehend dargestellte Endspitze der Geißel. Die alveoläre Bildung der Hülle entspricht dem von Kunstler entdeckten Alveolarbau der Geißel. Physiologisch vermnte ich, daß

der Achsenfaden als elastischer Bestandteil funktioniert, die plasamistiels schraubige Hülle dagegen das Kontraktile darstellt, was erklärt, warnun die Geißeln sich zur Schraubenform kontraktieren. Um die thatsächlichen Schraubenbewegungen der Geißeln nach dieser Auffassung zu erklären, wäre anzunehmen, daß die Kontraktile plasmatische Hülle um den Achsenfaden zu rotieren vermöge, eine Möglichkeit, welche uicht gauz unzuläsig erscheint. Kach dieser Auffassung des Geißelbaues würde derselbe ferner in nahe Übereinstimmang mit jenem gebracht werden, welcher durch die neueren Erfahrungen bei den Geißelfäden tierischer Spermatozoen ermittelt wurde.

Dagegen gelang es mis nie, die von A. Piscuna angegebenen hauffernigen seitlichen Anläunge der Engleuengefiell mit Sicherheit mehzuweisen. Zwar begegnet man häufig Bildern, welche etwas deartiges zu zeigen scheinen; die genauere Untersachung ergieb jebech stetes, daß es sich um krystallitischertrichtitische Ausätze an die Geiel handelt, welche sich beim Eintrocknen des Tropfens, oder auch bei der Fährung bilden.

Am Schlusse dieser kurzen Mitteilung berichte ich noch über zwei Schwefelbakterien, welche ich bei Gelegenheit der Geißelstudien gemeinschaftlich mit Fram Margoulles beobachtete.

Die erste derselben ist eine kleine Form, welche gleichzeitig mit anderen Schwefelbakterien, wie Ophidomonas, Chromatium und der gleich zu erwähnenden Rhabdomonas ziemlich reichlich in schwefelwasserstoffhaltigem Wasser von Ludwigshafen vorkam. Sie zeichnet sich durch die meist eigentümlich-eckige Körperform aus Fig. 5b—c). Bald ist diese anuäherud quadratisch, bald mehr fünfeckig oder sogar sechseckig; gelegentlich jedoch auch mehr abgerundet (5 a). Sowohl in den mit Jodalkohol abgetöteten und mit Delafield'schem Hämatoxvlin vorsichtig gefärbten Präparaten, als auch bei den nach Löfflen gefärbten Trockenpräparaten läßt sich der wabig strukturierte Centralkörper (ck) deutlich von der plasmatischen Rindenschicht unterscheiden. Die alveoläre Struktur der letzteren war dagegen nur selten einigermaßen deutlich (s. Fig. 5d), Interessant ist der relativ mächtige Geißelapparat, welcher bei den nach Löffler gefärbten Exemplaren meist sehr gut hervortritt. Er erscheint an den aufgetrockneten Individuen in der Regel als ein aus einer sehr verschiedenen Zahl von Geißeln bestehender dicker Busch, der in den meisten sicheren Fällen von einer der Körnerecken breit entsprang.

An dem Fig. 5e abgebildeten Exemplar war zwischen dem Centralkörper und der Geißelbasis eine dunkehret gefärbte Partie vorhauden, wie eine Art Verbindung zwischen dem Centralkörper und der Geißelbasis. — Fig. 5d ist ein Teilungszustand; der linke, etwas kleinere Geißelbasch ist vermutlich der neugebildete. Die Membran zeigt auf der Teilungsgrenze deutlich einen sich stärker färbenden Ring, ähnlich wie ich dies zuerst bei Chromatium beabachtete.

Unter den Beschreibungen von Schwefelbakterien, die ich vergleichen kounte, fand ich keine Form, welche der vorliegenden zu entsprechen scheint. Die etwas wechselnde eckige Form des Körpers beruht wahrscheinlich darauf, daß zuweilen eine Vermehrung in geißellosem Zustand eintritt, wobe sich die benachbarten Individuen gegenseitig poltygonal pressen.

R ha bdo mon as yos ea Coux (1875, Tr. VI Fig. 14). Diese von Coux mit Chrom at ium Okenii in einem Wasser von Kahla entdeckte Art, fand sich auch ziemlich häufig in dem Wasser von Lud wig schafen. Daß sie mit Coux's Form identisch ist, unterliegt keinem Zweifel. Zur Ergänzung der von Coux gegebenen Schilderung bemerke ich, daß ein großer Centralkörper, ähnlich wie bei Chromat inm und Ophidomonas, das ganze Innere durchzieht und die Schwefeltröpfehen einschließt (Fig. 6a). Die Membran zeigt eine feine Spiralstreifung ähnlich der der Euglenen. Die von Coux nur einnal beboachtete Geißel entspringt von dem etwas dickeren Ende und erschien bei den nach Lügetrocknet untersuchten Individuen stets einfach. In den mach Lügetrock und met etwas dickeren Ende und erschien bei den nach Lügetrock untersuchten Individuen stets einfach. In den mach Lügetrock untersuchten Individuen stets einfach Geißel teils einfach (Fig. 6b), teils in ihrem Verlauf mehrfach zerfassert (Fig. 6c), teils dagegen bis zur Basis in mehrer Geißeißein zersaulten (6e und 6d).

Die nach Löberler gefählten Trockenpräparate dieser Schwefelbakterien boten Gelegenbeit, auch die Geidelerbältinsse von Chromatium okenii und Ophidomonas jenensis an vielen Exemplaren zu studieren. — Bei Chromatium beobachtete ich früher (1890 p. 7) sowohl im lebenden Zustand als nach verschiedener Behandlung stets nur eine einzige anschnliche Geißel. Diese Erfahrung wird durch die zahlreichen nach Löberler gefärbten Trockenpräparate, welche ich seither untersuchte, bestätigt, denn die Geißel erscheint auch in ihnen fast ausnahmslos einfach. Nur ganz vereinzelt funden sich Exemplare, deren Geißel an ihrem änßersten Ende anf eine kurze Strecke, in zwei Fäserchen auslief. Vielfach liefe sich an der stark gefärbten Geißel das in Fig. 8 abgebildete Verhalten erkeumen. An der Geißel treten in ziemlich regelmäßigen Abständen etwas dunklere, stärker gerötete Stellen hervor, zwischen welchen die schwächer gefärbten Verbindungsstücke etwas spindelig angeschwollen erscheinen. Im Zusammenhaug mit meinen an Flagelangsißeln gesammelten Erfahrungen erkläre ich mir dieses Verhalten so, daß die etwas bandförmig abgeplattete Geißel schraubig zedreht ist, also ein steiles Schraubenband darstellt. Die dunken Partien sind diejenigen Stellen, an welchen man das Schraubenband von der schmalen Seite erblickt, und so durch dessen ganze Breite hindredisieht. Die blässeren Zwischenpartien zeigen dagegen das Schraubenband in der Fläche und dahre breiter und viel blässer. Eine ähnliche Beschaffenheit beobachtete ich auch an vielen ebenso zübarierten Flazellateneißelen.

Für Ophidomonas jenensis war ich früher (1890 p. 15) der Meinung, daß drei Geißeln an dem einen Ende sich fänden. Diese Erfahrung gründete sich auf die Beobachtung lebender oder mit Osminmsäure und anderen Reagentien getöteter, schwach gefärbter Exemplare. Dagegen zeigen nun die nach Löffler gefärbten Trockenpräparate, daß die Sache wesentlich anders liegen mnß. Die Geißelverhältnisse, die man hier beobachtet, sind äußerst mannigfaltig, indem sich alle Zwischenstufen von einer auscheinend rinfachen Geißel, die an ihrer Basis sehr dick ist und sich gegen das Ende ganz fein zuspitzt, bis zu einem aus sehr zahlreichen Einzelgeißeln bestehenden förmlichen Geißelschopf finden. Der Zustand mit einer einfachen Geißel ist in Fig. 7e abgebildet und anch auf Fig. 6b von Rhabdomonas dargestellt. Eine solche Geißel macht gleichfalls den Eindruck eines an ihrer Basis recht breiten, stark abgeplatteten Baudes. Die änßerst mannigfaltigen Zustäude mit zwei. drei bis vielen einzelnen Geißelfäden erwecken nun bei mir durchaus die Vorstellung, daß es sich um sehr verschiedengradige Zerfaserung einer ursprünglich einheitlichen Geißel handelt. Hierfür sprechen namentlich die hänfigen Zustände, welche die Geißel nur an ihrem Ende in einzelne Fasern aufgelöst zeigen, z. B. Fig. 7c, während Fig. 7 b eine bis an die Basis ungemein reich zerfaserte Geißel darstellt. Auch Fig. 7d scheint mir sehr für diese Auffassung zu sprechen, da sie eine mittlere Anflösung zweier anscheinender Geißeln in drei und zwei Fäden aufweist.

Bekanntlich wird die vorstehend besprochene, bei Spirillen sehr gewöhnliche Erscheinung des Geißelapparates meist gerade umgekehrt gedeutet, d. h. angenommen, daß der Normalzustand ein Schopf zahlreicher feiner Einzelgeißeln sei, während die Zustände mit weniger Geißeln oder nur einer einzigen von mehr oder weniger vollständiger Verklebung der Geißeln herrührten.

Wenn ich sehr geneigt bin, diese Erscheinung in umgekehrter Weise zu beurteilen, so bestimmt mich hierzu vor allem der Gesamteindruck, den die Vergleichung zahlreicher Individuen machte: andererseits iedoch auch der Umstaud, daß wir einige Analogien für die weitgehende Zerfaserung schwingender protoplasmatischer Gebilde kennen, dagegen keine für einen solchen Verklebungsprozeß. Es ist bekannt, daß die Cirrengebilde der hypotrichen Ciliaten hänfig in feinste wimper- oder geißelartige Fädchen zerfasern; ähnliches gilt auch für die Membranellen der Ciliaten. Ebenso haben namentlich Ballowitz' Untersuchungen nachgewiesen, daß die Geißelfäden vieler tierischer Spermatozoen bei Einwirkung macerierender Flüssigkeiten in feinere Fasern zerfallen. Für meine Auffassung ließ sich vielleicht noch anführen, daß das Entstehen eines Schopfs von Einzelgeißeln durch Zerfasern eines prsprünglich einheitlichen Geißelgebildes leicht begreiflich ist, hingegen das Entstehen des letzteren durch Verkleben eines Schopfes von Geißeln schwerer; denn in letzterem Fall dürfte doch schwerlich ein so einheitliches regelmäßiges Geißelgebilde zu staude kommen, an welchem von den Einzelgeißeln gar nichts zu erkennen ist.

In seltenen Fällen ließ sich an den Geißeln der Ophidomon as noch eine interessante Struktur wahrnehmen. Fig. 7c stellt ein Geißelband dar, das, etwa von der Mitte ab, reich zerfasert ist. Dasselbe zeigt, soweit es einheitlich ist, eine regelmäßige Onerbänderung durch etwas dunklere Linien. Bemerkenswerterweise besitzt auch eines der abgelösten Geißelfädchen die Querbänderung noch als eine Reihe dunklerer Punkte, die in entsprechenden Abständen aufeinanderfolgen. Auch auf den Zeichnungen, welche Fran Margouliès von den zerfaserten Geißeln der Ophidomonas angefertigt hat, ist diese feine und regelmäßige Punktierung öfter angegeben. Ob die Punktierung, welche auf Fig. 4a und 4c an den Geißeln des Spirillum volutaus dargestellt wurde, ein ähnliches Strukturverhältnis bedeutete, oder nicht eher eine schraubige Bildung, wie sie Fig. 8 von der Geißel eines Chromatium angiebt, erscheint mir zweifelhaft. - Dagegen dürfte es nach meinen Erfahrungen an Flagellatengeißeln ganz sicher sein, daß die auf Fig. 7c dargestellte Querbänderung der Geißel von Ophidomonas zu der von Kunstler an den Flagellatengeißeln entdeckten feinen Querbänderung gehört, die ich mit ihm als die Andentung einer Alveolarstruktur des Geißelplasmas ansehe. — Ich habe Geißelbänder von Euglen a in nach Löffler gefärbten Trockenpräparaten beobachtet, die eine ganz ähnliche Querbänderung zeigten.

Fig. 7a zeigt noch einen Teilungszustand von Ophidomonas jenensis, der in falmlicher Weise mehrfach wiederkehrte und deshalb interessant ist, weil die alte Geißel vielfach zerfasert ist, während die neu gebildete des sonst geißelbosen Pols einfach erscheint. Wie bemerkt, wurden mehrere solche Teilungszustände bebachtet, welche dasselbe verschiedene Verhalten der alten und der neuen Geißel zeigten; woraus hervorgehen dürfte, daß die neue Geißel zunächst keine Neigung zur Zerfaserung besitzt. Gleichzeitig ist an diesem Teilungszustand die mittlere Durchschnürungsstelle schon als ein sich stark farbender Membrauring augedeutet.

Heidelberg, Ende November 1901.

Litteratur.

Bétychla, O. (1890): Über den Bau der Bakterien und verwandter Organismen. Leipzig. 1 Tf.

Derselbe (1896): Weltere Ausführungen über den Bau der Cyanophyeeen und Bakterien, Leipzig, 5 Tf. 87 pp.

Derselbe (1898): Notiz über Teilungszustände des Centralkörpers bei einer Nosto-cace etc. Verh. d. naturh. med. Vereins Heidelberg. N. F. Bd. 6 p. 63 – 68. 1 Tf. tristèle (1901): Meine Ansicht über die Straktur des Protoplasmas und einige übrer Kritiker. 1 Tf. Arch. f. Entwicklungsmechan. Bd. 11. p. 526.

H_{E0,Leg.} R. (1901): Untersuchangen über die Organisation der Phycochromaceenzelle. Jahrb. f. wiss. Botanik. Bd. 36. p. 229—354. 2 Tf.

Massart, J. (1901): Sur le protoplasme des Schizophytes. Mémoires conronnés et autres mémoires p. p. Acad. R. de Belgique. T. 61 pp. 40. 6 Pl.

KHEWLAKOFF, W. (1893): Über einen neuen bacterienühnlichen Organism. d. Süss-wassers. Verhandl. d. naturh. med. Vereins Heidelberg. N. F., Bd. 5 p. 44

—79 Tf. 2.

ZACHABIAS, E. (1901): Referat über "Hegler". Botan, Zeitung. Bd. 59 (II) p. 322—327. ZETTNOW, E. (1891): Über den Ban der Bakterieu. Centralbi. f. Bakteriol. Bd. 10 p. 680—694. 1 Tf.

Derseibe (1897): Über den Bau der grossen Spirillen. Zeitschr. f. Hygiene. Bd. 24 p. 72—92. Tf. 1—2.

Erklärung der Abbildungen. Tafel I.

Figg. 1—3. Verschiedene in Teilung begriffene Zellen einer kleinen blaugrünen Nostocacee aus Süßwasser. Trockenpräparat nach dem Lörtlen'schen Geiffelfärbungsverfahren gefärbt. ('anadabaisam, Vergr. ca. 489). In einigen Zellen sind die ungefärbten und daher sehr schwer sichtbaren Cyanophycinkörner (cy) des Plasmas zu sehen. Näheres siehe im Text. Figg. 4a-h. Spirillum volntans Enns. Vergr. v. 4a-c u. g ca. 2500.

4a-e. Trockenpräparate, mit wäßrigem Gentianaviolett gefärbt, Canadabalsam. 4a n. 4c Exemplare, bei welchen der Centralkörper und die plasmatische Hülle ibr normales Verhalten bewahrten, abgesehen davon, daß die Hülle dicker ist, wie bei nicht getrockneten Präparaten. - 4 b. Exemplar mit am Deckglas angetrockneter Hälle und stark zusammengezogenem Centralkörner, der viel kürzer ist als die Hülle. 4c äbnliches Exemplar wie Fig. 4a. 4d. Ähnliches Exemplar wie Fig. 4h, bei dem sich der Centralkörper stark verkürzt und gestreckt und daher von der angetrockneten Hülle streckenweise entfernt hat. Nur ein Teil abgebildet, 4e. Das eine Ende dieses Exemplars, wo der Centralkörper im normalen Verhalten sich erhielt. - 4f-4h. Präparation: Konservierung mit Pikrinschwefel-Osminmsäure oder Alkohol, daranf mit Delafild'schem Hämatoxvlin gefärbt, Canadabalsam, 4 g. Ganzes Exemplar mit schwach gefärbtem t'entralkörper (ck), sog. rote Körnchen darin schön gefärbt, meist excentrisch hohl, siehe 4h stärker vergrößerte; plasmatische Hülle (p) als scheinbar ungefärbter Saum kenntlich, der in die hellen Pole übergebt. - 4f. Optischer Querschnitt eines Exemplars. Der intensiv gefärbte Centralkörper (ck) excentrisch in der plasmatischen Hülle (p).

Figg. 5a-d. Kleines Schwefelbakterinm. Trockenpräparat, nach Löffler gefärbt, ck Centralkörper, p plasmatische Rinde. 5d Exemplar in Teilnug.

Figg. 6a-e. Rhabdomonas rosea Conx. 6a. Ganzes Exemplar nach Alkoholbehandlung mit Delafield'schem Hämatoxylin gefärbt, Canadabalsam. Der wabig strukturierte Centralkörper (ck) deutlich, ebenso die spiralgestreifte Membrau. 6c-e. Verschiedene Zustände des Geißelapparates in nach Löppler gefärbten Trockenpräparaten.

Figg. 7a-c. Ophidomonas jenensis Enon. aus nach Löfflen gefärbten Trockenpräparaten. 7a in Teilung begriffenes Exemplar. 7b-e verschiedene Zustände des Geißelapparates.

Fig. 8. Chromatium okenii Enon.. Geißel eines Exemplars. Trockenpräparat, nach Löffler gefärbt.

Beiträge zur Kenntnis der Colliden.

Von K. Brandt (Kiel). Hierzu Tafel II und III.

Während des Winters 1886,87 gewährte mir die Königliche Akdännie der Wisseuschaften zu Berlin die Möglichkeit, meine früheren Untersuchungen an Radiolarien in der zoologischen Station zu Neapel fortzusetzen. Ich benutzte den Aufenthalt in Neapel zum Studium des Baues und der Fortpflanzung verschiedener Radiolarien, vor allem der Colliden.

Eine kurze Mittellung über das eigentümliche Verhalten des Kernes om Tha las sic oll a bei der Schwärmerbildung habe ich bereits 1869) veröffentlicht. Die übrigen Ergebnisse meiner Untersuchungen in Neapel wollte ich zusammen mit den Studien an dem konservierten Material der Plankton-Expedition darstellen. Da aber die Veröffentlichung sich zu lange verzögern würde, so lege ich einige bewits bezeichlossene Teile hiemit vor, und zwar zunächst zwei Mitteilungen. von denen die eine den Bau und die Fortpflanzung von Thalisso-physiden, die zweite die Einteilung der Colliden und ihre Stellung im System der Radiolarien behandelt.

Über Bau und Fortpflanzung von Thalassophysiden. I. Bau der vegetativen Zustände von Thalassophysa und verwandten Colliden.

Es sind bisher drei Arten der Gattung Thalassophysa aufgestellt worden, die sämtlich von Haeckel im atlantischen Gebiet

¹⁾ Das Litteraturverzeichnis befindet sich am Ende dieser Abhandlung vor Tafelerklärung (S. 87).

entdeckt und Th. pelagica (1862), Th. sanguinolenta (1870), Th. papillosa (1887) genannt worden sind. Ich habe von diesen Species in Neapel nur die beiden ersteren zu Gesicht bekommen und kann bezüglich des Banes derselben den gründlichen Untersuchungen von Haeckel und Hertwig nur wenig hinzufügen. Außerdem beobachtete ich in Neapel zwei Exemplare einer neuen Species. die ich wegen des Vorhandeuseins zahlreicher Kieselnadeln Th. spiculosa nenne. In Fig. 8 (Taf. 2) habe ich das eine Exemplar nach dem Leben gezeichnet. In der Mitte befindet sich die Centralkansel. Von derselben strahlen Pseudopodien aus, die mit großen Vakuolen in Verbindung stehen. Die Pseudopodien sowohl als auch die Vakuolen liegen in einer Gallertsubstanz, welche - ebenso wie bei anderen Colliden - von dem Pseudopodienplasma secerniert ist. Außerdem befinden sich im extrakapsularen Gallertmantel Ölkugeln, gelbe Zellen und zahlreiche, sehr mannigfach geformte Kieselnadelu (Taf. 2 Fig. 7a-h). Im Centrum der Centralkapsel (Taf. 2 Fig. 2) findet sich ein sog. Binnenbläschen, das mit spitzen, etwas unregelmäßig verteilten Ausstülnungen versehen ist, welche sich bei Deckglasdruck zusammenziehen und abrunden (Taf. 2 Fig. 6). Im Binnenbläschen (Kern) waren nach Osmiumbehandlung nur einige kleine Binnenkörper (Kernkörper) sichtbar. Im körnigen Centralkapselinhalt fehlten Ölkugeln. Pigment war weder intra- noch extrakapsular vorhanden. -Diese neue Art ist deshalb besonders interessant, weil sie der Th. sangninolenta in hohem Grade ähnlich ist, namentlich in Bezug auf den Kern, und weil sie sich hauptsächlich, und zwar iu recht auffallender Weise, durch das Vorhandensein von Spikeln von dieser skeletlosen Art unterscheidet

Bezüglich des Kernes lassen sich bei diesen drei Thalassophysa-Arten zwei Gruppen unterscheiden. Zu der einen gehören Th. sanguinolenta (Taf. 2 Fig. 12a) nud spiculosa, zu der anderen Th. pelagica. Während die beiden ersten Arten spitze Ausstühpungen an der Kertmenbran besitzen und nur einige kleine Kernkörper enthalten, finden sich bei Th. pelagica abgerundet lappige Blindsäcke und ein schlaugenförmig gewundener, ungemein langer Chromatinfaden. Die Beschreibung und Abbildung, welche HERETWU (BSP9) von dem Kerne dieser Species gegeben hat, kann ich durch die Abbildung eines Schnittes ergänzen. Wie die Fig. 5 (Taf. 2) zeigt, stellt das Blunenkörperchen einen außerordentlich stark gewundenen perpiher gelegenen Fäden dar, der von einer grobkörnigen Innenmasse des Körpers ausgeht. Das Kernplasma besteht nämlich aus zwei dentlich gesonderten Teilen; der Körnigen Innenmasse

masse und dem körnerlosen peripheren Teil. Anch der erstere Teil erstreckt sich, wie der Schnitt zeigt, in die Ausstülpungen hinein.

Das Plasma, welches zwischen dem Kern und der Centralkapselmembran sich findet, ist deutlich in zwei Schichten gesondert, wie Herrwig bereits fand und ich für Th. pelagica (Taf. 2 Fig. 1 und 4) und sanguinolenta bestätigen kann. Daß ich davon bei dem einzigen Exemplar von Th. spiculosa, das ich in der Hinsicht näher untersucht habe, nichts bemerkt habe, ist vielleicht nicht von großer Bedeutung. Möglicherweise hängt das nur mit gewissen Entwicklungszuständen zusammen, denn ich fand auch bei den beiden anderen Arten zuweilen die beiden intrakapsularen Plasmaschichten gemischt. Im intrakansularen Plasma der drei Arten vermißte ich ebenso wie Haeckel und Hertwig - völlig die Eiweißkugeln und Konkretionen, welche bei den Thalassicollen so sehr auffallen. Bei Thalassophysa pelagica und sanguinolenta fand ich nur zwei Einschlüsse des intrakapsularen Plasmas, abgesehen von kleinen Vaknolen und groben und feinen Körnchen: Ölkugeln und rote Pigmentkörner. Nach HAECKEL und HERTWIG besitzt Thal, sanguinoleuta rote Ölkneeln, welche in großer Menge vorkommen und eine blaßrosa Färbung der Centralkapsel bervorrufen. Nach meinen Untersuchungen sind sowohl bei Th. pelagica als bei Th. sanguinolenta häufig zahlreiche rote Farbstoffkörner vorhanden, die größtenteils den Ölkugeln dicht anliegen. Die Öltropfen selbst habe ich bei beiden Arten nie rot, sondern stets farblos bezw, blaßgelb (zuweilen bei Th. sanguinolenta) gefunden. In Fig. 12b der Taf. 2 habe ich eine solche blaßgelbe Ölkugel von Th. sanguinglenta mit den anliegenden Pigmentkörnern dargestellt: ferner zeigt Fig. 12 a derselben Tafel die Anordnung der Ölkugel und Pigmentkörner im Centralkapselinhalt einer nicht gedrückten Th. sanguinoleuta. In der letzteren Figur ist erkennbar, daß die Pigmentkörnchen zum Teil dicht der Innenseite der Centralkapselmembran anliegen, zum Teil aber anch die Ölkngeln umlagern. In Fig. 1 der Taf. 2 habe ich auch bei einer durch Deckglasdruck etwas abgeplatteten Centralkapsel von Th. pelagica und in Fig. 13 bei einer nicht abgeplatteten Centralkapsel derselben Species die von rötlich violetten Pigmentkörnern umgebenen Ölkugeln genau wiedergegeben. Die letztere Figur zeigt zugleich die höchst auffallende Erscheinung, daß die Okngeln nur an ihrer änßeren Hälfte von Pigment umlagert sind, während die dem Binnenbläschen zugekehrte Seite frei davon ist. Dasselbe konstatierte ich bei beiden Arten in allen Fällen. wenn die Olkuzel eine beträchtliche Größe besaß (vergl. auch eine

Taf. 2 Fig. 12b wiedergegebene Ölkugel von Th. sanguinolental. Diese interessante centrifugale Anordnung des Pigments wird jedenfalls von denselben Kräften hervorgerufen, welche die regelmäßig radiale Anordnung der verschiedenen Teile des Radiolarienkörpers bedingen.

Dadurch, daß ich mehrere Exemplare von Th. pelagica und sanguinelenta wechenlang züchtete, konnte ich mich ferner davon überzengen, daß die Ölkugeln in Größe, Zahl und Lagerung in demselben Individuum große Veränderungen in wenigen Tagen durchmachen. Sie treten auf und verschwinden wieder, um einige Tage darauf wieder zu erscheinen; zeitweise sind die großen überwiegend, zeitweise mehr die kleinen; bald sind die Ölkngeln in Gruppen vereinigt, bald gleichmäßig verteilt; endlich liegen sie in demselben Exemplar an verschiedenen Tagen näher oder ferner der Centralkapselmembran. Wenn wenig oder gar keine Ölkugeln in der Centralkapsel sich finden, so ist entweder das intrakapsulare Plasma reicher an stark lichtbrechenden Körnern als sonst, oder die Ölkugelu finden sich außerhalb der Centralkapsel. Bei Th. sanguinolenta traf ich auffallend hänfig anßerhalb der Centralkansel Ölkugeln und konnte bei demselben Exemplar das Hin- und Herwandern der Ölkugeln ganz besonders dann konstatieren, wenn die unten zu schildernden eigentüntlichen Entwicklungsvorgänge sich vorbereiteten oder abspielten. Dadurch, daß die beiden von mir beobachteten Exemplare von Th. spiculosa extrakapsalare Ölkuzela zeigten, verrät sich eine weitere Ähnlichkeit mit Th. sanguinolenta: denn bei Th. pelagica beobachtete ich nur in einem Falle einige extrakapsulare Öltronfen.

Auch bezäglich der extrakapsularen Teile zeigt sich eine Verschiedenheit zwischen Th. pelagica und den beiden anderen Arten. Die erstere Species besitzt stets, wie auch Harkel (1887) hervorhebt, kleine oder größere Plasmaklumpen in seinen Pseudopodien. während den anderen Arten solche extrakapsulare Plasmanausnungen immer fehleu. Ferner zeigen Th. sangninolenta und spienlosa eine auffallende Neigung zu Myxobrachia-Zuständen); bei Th. pelagica hingeren habe ich nie etwas derart bobachtet.

Die drei lebend untersuchten Arten von Thalassophysa unterscheiden sich in folgender Weise:

Yon Haeckel und Nic. Wagner sind mehrere Formen als Myxobrachia rhopalum etc. beschrieben worden, die Herrwig als Deformitälen von Th. sanguinolenta erkannte.

- Th. pelagica Hku. Keru (Binnenbläschen) mit abgerundeten kurzen Ausstülpungen. Ölkugeln farblos, oft von feinen rötlich violetten Pigmentkörnern mugeben. In den Psendopodienbahnen feinkörnige Plasmaklunupen stets vorhanden.
- Th. sanguinolenta Hki. Kern mit spitzen, langen Ansathpungen. Ölkugeln farblos oder bladgelb bis orangegelb, nicht selten anferhalb der Centralkapsel. An der Innenseite der Centralkapselmembran und zuweilen auch an den Ölkugeln rötlich violette Pigmentkörner. Extrakapsulare Plasmaklungen fehlen.
- 3. Th. spiculosa n. sp. Kern mit spitzen, laugen Ausstülpungen. Ölkugeln farblos. Pigmentkörner und extrakapsulare Klumpen fehlen. Im Extrakapsulum zahlreiche zerstreute Kieselnadeln von sehr verschiedener Form vorhanden.

Diesen drei Arten schließen sich zwei von Haeckel (1887) beschriebene Species an, nämlich Thalassophysa papillosa von den Canaren und Capverden und Thalassopila cladococcus ans dem antarktischen Gebiet (südlich von Kergnelen). Beide Arten haben einen ganz ähnlichen Kern wie Thalassophysa pelagica, nur zahlreichere stumpfe Aussackungen an demselben. Die Gattung Thalassopila wird deshalb von den übrigen Colliden gesondert, weil die sonst extrakapsular vorkommenden großen Vakuolen sich hier - ähnlich wie bei Physematium und Thalassolampe - innerhalb der Centralkapsel ansgebildet finden. Daß die Challenger-Expedition mur an zwei Stellen je eine Thalassophysa-älmliche Species gefnuden haben soll, und daß Haeckel keine einzige nadelführende Art mit Thalassophysa-Kern anführt, kann bei der Hänfigkeit des Vorkommens solcher Colliden nur an ungenügender Untersuchung des Weichkörpers liegen. Ich habe in dem konservierten Material der Plankton-Expedition eine ganze Reihe von Thalassophysiden-Arten, teils mit, teils ohne Nadeln gefunden, von denen ich die wichtigsten kurz charakterisiere. 1) Folgende drei Gattungen habe ich zu unterscheiden.

³) Bei der Unterseckung von konserviertem Material felden zahlreide Antipankte, weben bei lebenden Evenplaren die Bertimmung der Arten sehr reieichtern. Die Ülkugeln z. B. sind anfgelöst, die rundlichen Hohlräume, die nach Bestitzung der Fettropfen übrig bleben, kann nan leicht für Vakunden zusehen. In Alkohol föliche Parlastoffe sind gleichtalb bestitigt, und über die Be-haffenheit von Gallerte und extrakapsularen Vakuolen lätz sich nur in Bewärste kankristrischen Fällen etwas aussagen. Im gazen ist die Gallerte der Talassophysiden weicher und sind die Vakuolen vergänglicher als bei Thal assitielt, aus die Unterachiede der Arten an konservierten Exemplaren nur weitig

I. Thalassophysa HAECKEL.

Kern mit stumpfen oder spitzen radiären Aussackungen. Intrakansulares Plasma ohne große Vaknolen.

Unterschiede der Species nach konservierten Exemplaren.

a) Ohne Nadelu.

Th. pelagica Harkkel. Centralkapselmembran ziemlich dick. Intrakapsulares Plasma mehr oder weniger dentlich in Anßen- und Innenmasse gesondert. Kern mit abgerundeten Aussackungen. Chromatin in Gestalt eines sehr langen Fadens oder kürzerer, zum Teil rundlicher Stücke. Extrakapsularinu mit wenig dentlichen Vakuolen, ohne Pizment, mit vielen gelben Zellen.

Fundorte: Messina, Corfu, Nizza, Genna Haeckel, Messina Hertwio, Ferner Neapel. Im Material der Plankton-Expedition Golfstrom (1. XL), Sargassosee (18. und 20. VIII.) Nordäquatorialstrom (23. VIII.).

Th. papillosa Haekeel (?) Centralkapselmembran dick (nach Haekeel sehr dünn, aber fest). Kern mit dicker Membran nud kurzen lappenförmigen Amssackungen, die Chromatinnassen enthalten. Extrakapsulare Vaknolen zahlreich und groß; in anderen Fällen Gallerte fust homogen. Gelbe Zellen fehlen (nach Haekeel sind sie in großer Zahl vorhanden).

Fundorte: Canaren (Lanzerote) Haeckel, Capverden, Oberfläche, Chenger-Expedition, Zweifelhaft ob hierher gehörig aus dem Material der Plaukton-Expedition Exemplare vom Nordäquatorialstrom (2. 1X.) und Südäguatorialstrom (9. IX.).

Th. sanguinolenta Harken. Centralkapselmembran von geringer Dicke (nach Harkenz dick). Intrakapsalares Plasma in Innen- und Außenplasma gesondert. Kern mit langzäpflägen Aussackungen, die in konservierten Exemplaren nicht immer die Znspitzung zeigen, und dicken Chromatinmassen. Extrakapsalare Vakuolen zahreich und anselmlich. Gebe Zellen vorhanden.

Fundorte: Canaven (Lanzerote), Harcken, Messina, Herrwio, Ferner Neapel und an folgenden Stationen der Plankton-Expedition: Nordäquatorialstrom (2. IX.), Südäquatorialstrom (7. IX.).

hervortreten. Eine weitere große Schwierigkeit für die Artbestimmung nach konserviertem und geschnittenem Material besteht darin, daß sowohl das intrakapsulare Plasma mit seinen Einschlüssen, namentlich Ölkugelu und Vakuolen, als auch der Kern bedeutende Verschiedenheiten in den verschiedenen Entwicklungszuständen aufweist.

b) Mit Nadeln.

Th. hirsuta n. sp. Geminate Nadeln') sehr zahlreich und klein (0,04—0,08 mm lang), mit drei glatten, zuweilen etwas gebogenen Schenkeln an jedem Ende des Mittelbalkens. Central-kapselmembran dick. Kern — ähnlich dem von Th. papillosa (?) — mit dicker Membran und kurzen lappenförnigen dussacknugen, welche Chromatinmassen enthalten. Extrakapsulare Vaknolen zahl-

reich, wenig deutlich. Gelbe Zellen fehlen.2)

Fundorte: Sargassosee (18. nnd 19. VIII., 19. X.), Südäquatorial-strom (6. nnd 15. IX.).

Th. guttulosa n. sp. Geminate Nadeln nicht sehr zahlreich; meist 3, selten 4 Schenkel jederseits des Mittelbalkens; klein (0,04 bb 0,06 mm lang), zum Teil etwas höckrig. Centralkapselmembran sehr dick. Kern entweder ganz wie bei Th. sang nin olen ta oder mit Fäden in den Aussackungen. Extrakapsulare Vaknolen scheimen zu fehlen, Gallerte Kompakt. Gelbe Zellen vorhanden.

Fundorte: Nordăquatorialstrom (1, IX.) und Südăquatorialstrom (7, IX.).

Th. spiculosa n. sp. Kleine glatte Nadeln von verschiedener Forn vorhauden; meist einfach (0,05—0,1), auch radiate, dreie oder vierschenklige (0,1) sowie geminate Nadeln mit 2,3 oder 4 Scheukeh jederzeits (0,07 mm lang). Centralkapselmembran außerordentlich dick dicker als bei irgend einer anderen von mir untersuchten (ollide. Der Kern ist ein echter Physidenkern; die Ausbuchtungen, in konservierten Exemplaren meist stumpf, enthalten große und kleine Chromatinstücke, zum Teil auch kurze Fäden. Extrakapsulare Vakulen undeutlich. Gelbe Zellen vorhanden.⁹

³) Als geminate Spikeln hezeichnet Harckel solche, die (ähnlich wie die Tat. 2 Fig. 71 wiedergegehene Nadel von Th. spiculosa) an jedem Ende eines Mittelbalken drei bezw. vier gespreizte Schenkel hesitzen.

³) Dieser Species schließen sich Exemplare aus verschiedenen Fängen des Nord- und Südäquatorialstromes an, die in Bezug anf die Nadeln abweichen. Die geminaten Nadeln mit drei Schenkeln jederseits sind nur wenig zahlreich, dafür aber größer (007-0/11) und zugleich eitwas bedornt.

⁹) Ähnlich dieser Species sind Exemplare aus dem Sargassomeer, dem Goditom und dem Nordiagnatorialstrom, die in Bezug auf dem Weichöpper im wesettlichen mit Th. spicallosa überdentimmen, aber entweder größere und zugleich bedornte oder vorzugsweise schenkligt ernäulste Spichen bestiren. Betäglich der mannigfaltigen Form der Spiklen steht die Species auch Harcxuis endqueinischer Species Lampoxatultium paadora nahe, aber estens sind bit. L. pandora die Spikeln viel größer, und zweitens lätt der von Harcxuis auch abgehöldete Weichköpper einen Kern mit zahlreichen knigfung Nukleolen,

Fundorte: Neapel; Golfstrom (29. X. nnd 1. XI.) und Nordäguatorialstrom (21. nnd 22. VIII.).

II. Thalassopila HAECKEL.

Kern mit zahlreichen, meist langen radiären Aussackungen. Intrakapsulares Plasma mit sehr großen Vakuolen. Auch extrakapsular kommen in manchen Fällen große Vakuolen vor.

a) Ohne Nadeln.

Th. cladococc ns Haeckel (1887, T. 1, F. 3). Nach Haeckel ist die Ceutralkapselmembran dick. Kern mit mehr als 100 stumpfen Blindsicken, die etwa ebenso lang wie breit sind. Intrakapsulares Plasma: innen große Vakuolen, anßen eine Lage von Ölkngeln. Extrakapsulare Gallertschicht dünn, frei von Vaknolen, mit vielen gelben Zellen.

Fundorte: Antarktischer Ocean südlich von Kerguelen, Challenger-Station 154.

Th. pnstulosa n. sp. Ähnlich der vorigen Species. Centralkapselmembran ziemlich dünn. Kern mit wenig zahlreichen, langen dünnen Zipfeln versehen, die sich zwischen die den Kern nmlagernden sehr großen Vakuolen drängen. Extrakapsulare Gallertschicht ausehnlich, mit außen großen, innen kleinen Vaknolen. Gelbe Zellen fehlen.

Fundorte: Guineastrom (5. IX.) und Südäquatorialstrom (10. IX.),

b) Mit Nadeln.

Th. Ia ci ni at a n. sp. Geminate Nadeln von mittlerer bis sehr beträchtlicher Größe (0,1-0,7 mm) vorhanden, nicht zahlreich, mit drei Schenkeln jederseits des Mittelbalkens, höckrig. Weichkörper in Bezag auf intra- und extrakapsulare Telle ganz ebenso wie Th. pustulosa.⁴)

Fundorte: Nordäquatorialstrom (2. IX.), Gnineastrom (5. IX.), Südäquatorialstrom (9. IX.).

III. Pachysphaera n. g.

Kern mit sehr dicker Membran, ohne Ansstülpungen, höchstens mit leichten Vorwölbungen. Kerninhalt (wie bei Thalassophysa)

aber ohne Aussackungen erkennen. Da jedoch die Centralkapselmemhran als sehr dick beschrieben und abgebildet wird, so gehört doch vielleicht L. pandora zu den Phrsälen.

9) Andererseits stimmt Thalassopila laciniata in Bezug auf die Nadeln genau mit einer echten Thalassicollide des Materials der Plankton-Expedition überein. aus centraler körniger Masse nud gut davon gesonderten, peripheren, klumpigen Chromatin-Fäden und -Stücken bestehend. Die letzteren, bei anderen Physiden großentells in den Aussackungen liegend, sind hier klumpenweis dicht an die sehr dicke Kernmembran gepreßt. Intrakapsularer Plasma wie bei Thalassop oh ysa.

a) Ohne Nadeln.

P. globosan.sp. Centralkapselmembrau mäßig dick. Plasma und Kern s. Gattung. Gallerte fast ohne Vakuolen. Gelbe Zellen verhanden.

Fundorte: Südäquatorialstrom (10. IX.).

b) Mit Nadeln.

P. octofurcata u. sp. Mittelgroße bis sehr große (0,14 bis 8m lange) geminate Nadeln mit jederseits vier vollkommen glatten Schenkeln an einem ganz kurzen Mittelbalken, zahlreich oder spärlich vorhanden. Ceutralkapselmembran, intrakapsulares Plasma und Kern ganz wie bei P. globosa. In dem intrakapsularer Plasma scheint nache der Ceutralkapselmembran eine Schicht von ansehnlichen Ölkugeln stets vorhanden zu sein. Deutliche Vaknolen in der Gallerte vorhanden. Gelbe Zellen fehlen!

Fundorte: Guineastrom (4, IX.), Südäquatorialstrom (8. und 9. IX.).

 5°

¹⁾ Ähnlich sind Exemplare aus Guinea- und Südäquatorialstrom, bei denen die Nadeln nicht so groß (nur 0,1-0,46 mm lang) sind, aher fast sämtlich nur drei (selten vier) meist etwas gehogene Schenkel an jedem Ende des anch hier schr kurzen Mittelhalkens hesitzen. Haeckel beschreiht zwei Arten mit ähnlichen Spikeln, wie sie bei P. oetofurcata vorkommen (Thalassoxanthium octoceras ans dem Indischen Oceau. Madagaskar und Lampoxanthinm octoeeras aus dem Südatlantie, Challenger-Station 331). Die erstere Species wird folgendermaßen charakterisiert; Die (abgebildeten) Spikeln sängtlich geminat, aus einem einfachen, kurzen Mittelhalken und vier divergierenden Sehenkeln an jedem Ende desselhen zusammengesetzt. Die Schenkel sind ganz glatt, nnregelmäßig gekrämmt oder gehogen und vier- his achtmal so lang als der Mittelbalken. Centralkapsel dnnkel, mit Farbstoffkörnern erfüllt, ohne Ölkngeln, viermal so groß als der Kern. Durchmesser der Centralkapsel 0,5, des Kerns 0,12 mm, Länge der Spikeln 0.2-0.4 mm. Für Lampoxanthium octoceras wird nur folgendes angegeben: Spikeln sämtlich geminat, mit einem sehr knrzen einfachen Mittelbalken und vier sehr langen divergierenden Schenkeln an jedem Ende desselhen. Die whenkel sind glatt, fünf- his zehnmal so lang als der Mittelhalken, nuregelmäßig gebogen und gekrümmt. Von Th. oetoceras verschieden durch dünnere, mehr gebogene Schenkel und durch die volnminöse Gallerte, die sie vollständig ein-*hließt. Durchmesser der Centralkapsel 0,5, des Nuklens 0,2, des "Calymma" 3.9 mm. Anßerdem kommt der Gattungsunterschied in Betracht, der nach HAECKEL darin besteht, daß Thalassoxanthium keine Vakuolen aufweist, während

2. Die Fortpflanzung von Thalassophysa.

Bezäglich der Fortpflanzung von Colliden haben R. Harstwo-(1876) und ich (1890) nähere Mitteilungen gemacht. Dieselben betreffen uur Thalassicolla. Ich habe bei zwei Arten dieser Gattung sowohl die Bildung von Isosporen als auch diejenige von Anisosporen in allen wichtigeren Stadien ermittelt und habe auch die beiden Schwärmerformen selbst in reifem Zustande kennen gelernt. Außerdem habe ich bei Physcuatium Mülleri die Bildung von Isosporen mit ansehnlichen Krystallen in Kapel verfögt.

Diesen reproduktiven Vorgängen stehen die Zweiteilungen gegenüber, die im vegetativen Zastande stattfinden, und die bei Thalassicolla spumida sich so schnell folgen köunen, daß man in derselben Gallerte mehrere (2-4) Individuen, jedes eventuell mit zwei Kernen, findet. Ähnliches ist neuerdings für die Tripylee Aulacantha scolymanthavon Karawaiew) und von Borgere in anchgewiesen worden. Während aber im vegetativen Zustande die Vermehrung des Kernes durch Zweitellung erfolgt, findet in den reproduktiven Zustände die Verlehrung des Kernes durch Zweitellung erfolgt, findet in den reproduktiven Zuständen eine Viel-Kernbildung statt. Der Verlanf der plötzlichen Ausbildung von tausenden von kleinen Kernen aus einem Mutterkern ist ein wesentlich anderer bei der Isosporenbildung als bei der Bildung von Amssoporen.

Über die Fortpfanzung der Thalassophysa-Arten ist bisher gan nichts mitgeteilt worden. Auch ich habe von Schwärmerbildung bei den Angehörigen dieser Gattung ebenso wenig wie meine Vorgänger das geringste bemerkt; dagegen beobachtete ich bei zwei Arten von Thalassophysa as (am drei Exemplaren von Th. pelagica und an ebenso vielen Individuen von Th. san guinolenta) einen höchst eigentümlichen Eitwicklungsvorgang, auf dessen mutmaßliche Bedeutung ich erst nuten bei der Zusammenfassung der beobachteten Thatsachen eingeben werde. Zunächst glaube ich die Befunde detailliert mitteilen zu müssen, weil sie von allem bisher Bekannten abweichen.

Lampoxanthium zahlreiche große extrakapsulare Vakuolen (aber keine intrakapsularen) besitzt. — Es ist nicht ansgeschlossen, daß P. octofurcata mit Lampoxanthium octoocras identich ist; nach den bis jetzt vorliegenden Angaben über L. octoocras ist das aber nicht zu entscheiden.

W. Kabawaiew, Zool. Anz. 18. Jahrg. 1895.

^{*)} A. Bosokat, Zool. Anz. 19. Jahrg. 1896. Ein besonders großes Exemplar von Aulacantha besaß acht Centralkapseln.

a) Beobachtungen.

- 1. Eine Th. pelagica, die am 9. November 1886 in ein Kulturgiss) gesetzt var, hatte ich bis zum 16. Dezember täglich beobachtet, ohne erhebliche Veränderungen an ihr wahrnehmen zu können. Sie beaß, wie andere vegetative Individuen dieser Species, eine kugliertartläkapsel mit regelmäßig verteilten Ölkupeln. Fig. 13 der Taf. 2 ist am 26. November nach diesem Individuum gezeichnet worden. 17. Dezember war die Centralkapselmasse unregelmäßig lapping geworden und ließ keine Membran mehr erkennen (Taf. 3 Fig. 13). Bis zum 20. Dezember blieb das Exemplar in ungefahr demseiben Zastande, dann wurde der Versuch abgebrochen.
- 2. Eine andere Th. pelagica war am 14. Dezember 1886 gefangen und allein in ein großes Glas mit filtriertem Seewasser gesetzt worden. Bis zum 22. Dezember erwies es sich bei täglich wiederholter Untersuchung als ein vegetatives Individuum. Nach fünftägiger Unterbrechnug der Beobachtungen sah ich am 28. Dezember, daß das Individuum nicht mehr eine knglige Centralkapsel besaß. sondern an Stelle derselben einen langen, an beiden Enden kolbig angeschwollenen Plasmastrang. Von einem Binnenbläschen war keine Spur zu erkennen, ebenso wenig von einer Centralkanselmembran. Die Masse enthielt zahlreiche, meist kleine Öltropfen: die größeren waren mit violettem Pigment bedeckt. Das Individuum hatte sich bis zum nächsten Tage (29, XII.) erheblich verlängert. In einem vakuolären Gallertstrang von 11 mm Länge und 1.2 mm Dicke befand sich ein fast ebenso langer Plasmafaden (die modifizierte Centralkapsel), der von etwas ungleicher Dicke (0,03 bis 0.13 mm) war. Dieser Faden, von dem Taf. 3 Fig. 8 ein Stück wiedergegeben ist, war nicht mehr, wie am Tage zuvor, gerade gestreckt, sondern an verschiedenen Stellen geknickt und bildete hier und da auch Schleifen.

¹) Nachdem sich für längere Beobacktungen an Radiolarien und anderen und untrelengranismen die Kultur in fielendenten Wasser, in durchlüfterden Wasser und such in unbewegtem Wasser, das in offenen oder in kleinen geschlossenen bezw. 2007 zugedeckten Gilsern sich beland, als unzwechnige erwisen hatte, wurden die weiteren Kulturrersuche stets in der Weise gemacht, daß isolierte Organismen große Stöpseighiser gesetzt wurden, alle etwa zu der ütverle nit äftrierten Sewaser aus dem Rußeren Teile des Golfes gefüllt waren. Es it dabei auch notwonlig, daß die na kultivierenden Organismen von zeit zu Zeit (nach) 3-8 Tagen) in gut gereinigte Gilsee mit filtriertem un möglichst frischem Sewaser übersett werden. Thalassieelles kontne ich an diese Weise länger als ein Üterteibät, kolonichlidende Radiolarien zwei Monate lang und Thalassophysen währen seeks Wechn (ortgevetzt terochen.)

Am 30. Dezember war die fadenförmige Centralkapselmasse im mittleren Teile in zahlreiche kleine Stücke zerfallen (s. Taf. 3 Fig. 9 und 11); die beiden etwas angeschwollenen Enden des Fadens dagegen waren noch strangförmig. Das eine Ende des Gallertstranges wurde abgeschnitten, in Jodspiritus konserviert und nach Färbung mit Karmin in Balsam eingelegt. An dem Pränarat zeigt sich, daß der Plasmastrang sehr zahlreiche homogene Kerne enthält (Taf. 2 Fig. 10). Am 31. Dezember war die Zerkleinerung noch weiter vorgeschritten. Auch das Ende des Fadens war ietzt in viele Stücke zerfallen. Aus der ursprünglich einkernigen kugligen Centralkapselmasse waren jetzt tausende von kleinen Individuen, jedes mit mehreren ganz einfachen Kernen, entstanden. Während am Tage zuvor die gelben Zellen und die extrakabsularen Plasmaklumpen noch Gemeingut des ganzen Kolonialverbandes gewesen waren (s. Taf. 3 Fig. 9) und nahe der Oberfläche der umhüllenden Gallerte gelegen hatten, waren dieselben ietzt von den einzelnen Individuen herangezogen worden, so daß die umgewandelte Thalassophysa sehr lebhaft an gewisse koloniebildende Radiolarien erinnerte (Taf. 3 Fig. 10). Fast jedes Individuum besaß jetzt einen extrakapsularen Plasmaklumpen und eine Anzahl gelber Zellen. Viele Individuen waren im Begriff sich zu teilen.

Am folgenden Tage (I. Januar) besaß der Gallertstrang eine Länge von 20 um. Die Kolonie war also seit dem 29. Dezember fast noch einnad so lang geworden, obwoll inzwischen, wie erwähnt, ein großes Stück zur Konservierung abgeschnitten worden war. Die Individuen hatten zum Teil Kugelgestalt angenommen, verhielten sich aber im übrigen noch ebenso, wie am 31. Dezember.

Eine sehr wichtige Veränderung wurde am folgenden Tage konstatiert: statt einer Kolonie fand ich zwei. Wahrscheinlich waren außer diesen beiden Kolonien, die ich anffand, noch nehrere kleinere durch Teilung der Mutterkolonie entstanden, wenigstens schien mir die Gesamtmenge der Individuen in den erwähnten zwei Kolonien bedeutend geringer zu sein, als die Menge der Individuen am Tage zuvor.

In den folgenden Tagen machten sich wenige Veränderungen bemerkbar. Die einzige Eigentümlichkeit, die der Erwähnung wert ist, bestand darin, daß sich ein gewisser Dimorphismus der Individuen insofern zeigte, als in einem Teil der Individuen die Ölkugeln sich zu einem Haufen zusammendrängten, während sie bei den anderen verteilt blieben (s. Taf. 2 Fig. 11 vom 4. Januar). Anch am 7. Januar waren diese zwei Arten von Individnen zu unterscheiden; eine ganzscharfe Grenze ließ sich jedoch nicht ziehen, vielmehr kamen auch
einige Übergänge vor. Am 7. Januar war die eine Kolonie
verschwunden, die andere wurde bis zum 12. Januar täglich
beobachtet, ohne daß wesenliche Veränderungen eintraten. Am
12. Januar jedoch waren einige Individnen dieser Kolonie weit aus
der Gallerte herausgetreten und stauden augenscheinlich im Begriff
sich abzulösen. Um die Trennung der Individuen von der Mutterkolonie näher zu verfolgen, setzte ich den Rest in ein kleines Gefäß,
die Individuen am 14. Januar abgestorben waren und die gelben
Zellen ausschwärmten.

- 3. Eine dritte Th. pelagica, die am 30. Dezember 1886 geangen worden war, verhielt sich am 30. und 31. Dezember gauz wie ein vegetatives Individuum. Am 2. Januar jedoch hatte die Centralkapsel eine unregelmäßige, langgestreckte Form angenommen Taf. 3 Fig. 7. An den beiden Enden strahlten Pseudopodien aus. Die Centralkapselmasse war trübgrau, wohl von sehr zahlreichen, kleien Öttröjelen. Ölktgelm fehlten gauz, während sie am 30. und 31. Dezember vorhanden gewesen waren. Am 3. und 4. Januar war die Centralkapsel zu einer im allgemeinen Imfelsenförmigen Masse zusammengezogen; doch hatten sich an verschiedenen Stellen noch neue Hervorragungen und kleine Knickungen gebildet. Am 5. Januar war die Masse abgestorben.
- 4. Die noch zu schildernden drei Fälle betreffen Th. sanguinolenta. Am 25. Januar 1887 wurde ein vegetatives Exemplar dieser Species gefangen, das nur dadurch auffiel, daß die Ölkugeln außerhalb der kugligen Centralkapsel sich befanden. In dem trüben, nndurchsichtigen Centralkapselinhalt war von einem Binnenbläschen nichts zu erkennen. Schon am nächsten Tage zeigte sich an dem Individnum, daß die Centralkapsel eine etwas unregelmäßige, ungefähr nierenförmige Gestalt angenommen hatte, und daß das intrakapsulare Plasma aus zahlreichen kleinen Klümpchen bestand, die regelmäßig strahleuförmig augeordnet waren. Bis zum darauffolgenden Tage (27. Januar) hatte sich das Tier in sehr eigentümlicher Weise verändert. Es bestand jetzt aus einem etwas geschlängelten Gallertbande (Taf. 2 Fig. 9) mit Vaknolen und einem doppelten, in Zerfall begriffenen Plasmafaden, von dem zahlreiche feine Pseudopodien nach der Gallertoberfläche ausstrahlten. Das Plasma der umgewandelten Centralkapsel war, wie am vorhergehenden Tage, grau, von feinen und groben Körnern sowie von

vakuolenartigen Tropfen (Kernen?) durchsetzt. Außerhalb des in Zerstückelung begriffenen Centralkapselfadens waren zahlreiche Ölkneeln vorhanden. Ein Binnenbläschen fehlte ietzt. sicher.

Am 28. war der Faden in mehrere hundert kleine Stücke (Individuen) zerfallen. Fast an jedem derselben befanden sich einige größere Fettkageln; außerdem besaßen einige Individuen auch schon in ihrem Plasma einen oder mehrere Öltröpfchen (s. Taf. 3 Fig. 12). Als die Kolonie am folgeanden Tage wieder untersucht werden sollte, zeigte sich, daß sie inzwischen in sechs kleinere Kolonien zerfallen war. Die Individuen waren noch nuverändert. Auch am 31. war noch alles im wesentlichen ebenso, nur hatte das intrakapsulare Fett in gleichem Maße zu —, wie das extrakapsulare abgenommen. Vom 1. Februar au waren die Individuen der verschiedenen Kolonien nur mit intrakapsularem Fett versehen. Entweder befanden sich mehrere kleine oder nur eine große Ölkagel oder endlich eine Ölkngel nebst einigen kleinen Fetttropfen im Centrum der Individuen

Am 2. Februar war alles noch unverändert. Eine der Kolonien wurde konserviert und nachher in Balsan eingelegt. Es zeigte sich auch hier, daß die Individuen stets mit mehreren homogenen Kernen versehen waren (Taf. 3 Fig. 3). Am 3. Februar (s. Fig. 3 der Taf. 2 nach dem Leben) und in den folgenden Tagen wurden keine erhelichen Veränderungen wahrgenommen. Am 6. Februar waren nur noch drei Kolonien zu finden, die zwei anderen waren spurlos verschwunden. Am 7. Februar konnten auch diese drei Kolonien nicht mehr aufgefunden werden. Vermutlich hatten isch die Individuen von einander getreunt und waren bei ihrer geringen Größe nicht mehr zu erkennen.

5. Eine zweite Th. sanguinolenta (Myxobrachia) war schon beim Fange (am. 2. Februar) mit einer in Teilung begriffeneu, langgestreckt cylindrischen Centralkapsel versehen (Taf. 3 Fig. 4). Auch dieses Exemplar besaß nur extrakapsulare Ölkugeln. Aus den dicken, an einem Ende gespaltenen Cylinder war am nächsten Tage ein mehrfach gebogener, in Stücke zerfallender Faden geworden (Taf. 3 Fig. 5). Am 4. Februar war die Gallertmasse walzenförmig geworden, 8 mm lang, 1,8 mm dick. Der Centralkapselfaden war in zahlreiche Individuen zerfallen (Taf. 5 Fig. 6). Das Ganze stellte nun eine Kolonie dar, die von gewissen koloniebildenden Radiolarien sich hanptsächlich dadurch unterschied, daß das Fett, wie am ersten Beobachtungstage, nur in Form extrakapsularer Tropfen vorhanden war. In den folgenden Tagen wanderte das Fett allmählich aus

dem extrakapsularen Mutterboden in die Markmasse der Individuen. Au allen Tagen bis zum 8. Februar wurde die Kolonie beobachtet, am 9. Februar jedoch war sie nicht mehr aufzufinden.

6. Das letzte Exemplar von Th. sanguinolenta, bei welchem ich derartige Vorgänge beobachtete, wurde mit dem vorigen Exemplar zusammen gefangen und besaß ebenfalls schon am 2. Februar statt der kugligen eine fadenförmige Centralkapselmasse ohne Ölkugeln 1. fat. 3 Fig. 1). Die Fettkungeln lagen etxtakapsular. Die Form der Centralkapsel war hier um so anffallender, als die Gallertmasse noch Kugelgestalt besaß. Am nächsten Tage war aus dem gerade gestreckten Faden ein ringförmiger Strang geworden, der sich an mehreren Stellen gespalten hatte. Ein Stück davon mit extrakapsalara Ölkugeln ist Taf. 3 Fig. 2 wiedergegeben. Am 4. Februar war der Strang in sehr zahlreiche, dicht zusammengedrängte, kleine Individuen zerfallen, die im allgemeinen noch zu einem großen Ringe groppiert waren. Leider war am darauffölgenden Tage das Exemplar abgestorben und durch eingedrungene Infusorien schon teilweise zerstört.

b) Zusammenfassung und Deutung der Beobachtungen.

Wie die seehs Beobachtungsreihen zeigen, gehen sowohl Thalassohysa pelagica als auch Th. sanguinolenta in einen polyzen Zustand über. Aus der einkernigen Thalassophysa wirdeine Kolonie von Tausenden von Einzelindividuen, die den Individnen von jungen koloniebildenden Radiolarien überraschend ähnlich sind.

Die Thalassophysa wird zunächst vielkernig. Statt des einzigen, stark differenzierteu großen Kernes sind nach kurzer Zeit (1–2 Tagen) viele Tauseude sehr kleiner und äußerst primitiver Kerne vorhanden. Wie das geschieht, habe ich in Neapel nicht unterschen Können, weil ich zu wenig Material zur Verfügung hatte nnd vor allen Dingen das Endresultat des ganzen Vorganges zu ermitteln winschte. Die strahlenförmige Anordnung des intrakapsularen Plasmas, die ich in einem Falle (dem oben unter 4 angeführten) beobachtet habe, macht es wahrscheinlich, daß sich bei dieser Kernvernehrung Ahnliche Vorgänge abspielen, wie ich sie für die Anissporenbildung von Thalassiciolla bereits kurz geschildert habe (1890). Diese Vermutung wird dadurch gestützt, daß ich unter den in Schnitte zerlegten Thalassophysiden der Plankton-Expedition mehrere Exemplare gefunden habe, die in ähnlicher Weise von den vegetativen Zusänden abwichten, wie die in Anisssporenbildung be-

griffenen Thalassicollen von vegetativen Exemplaren derselben Art. Der Kern war kleiner, seine Masse nur schwach farbbar; Fäden jedoch waren noch vorhanden. In unmittelbarer Umgebung des Kernes fanden sich sehr viele intensiv färbbare Körnchen, die ich für ausgetrenes Chromatin des Kernes ansehe. Ich halte es nach den mir vorliegenden Präparaten für ausgesehlossen, daß Thalas sophysa durch sehr schnell wiederholte Zweitellung des Kernes in den polyzoen Zustand übergeht.) Unzweifelhart findet eine plötzliche und gleichzeitige Bildung von außerordentlich zahlreichen kleinen Kernen, almilch wie bei Thalassicolla statt, doch sind die Einzelheiten dieses Vorganges bei Thalassophysa noch weiter zu studieren.

Die vielkernige Centralkapselmasse nimmt alsdann ambboide Pormveränderungen vor und streckt sich stets in die Länge. Aus der kugligen Centralkapsel wird eine walzen- oder fadenförmige Centralkapselmasse. Die Gallerte erfährt dieselbe Längsstreckung. Der Centralkapselfaden dehnt sich dann inmer mehr in die Länge, und da er in der Gallerte nicht genügend Platz findet, so biegt er sich mehrfach hin und her oder er verzweigt sich geweihartig oder endlich er spaltet sich der Länge nach in zwei parallele, unter einander ansatomosierende Fäden. ⁵)

Darauf erfolgt die Teilung des Fadens in mehrere große, und dann in immer kleinere Stücke, bis schließlich viele Hunderte von kleinen Individuen entstanden sind, die eine überraschende Ähnlichkeit — selbst in ihren Dimensionen — mit den Individuen von Collozoum pelagicum Hst. und ähnlichen Formen zeigen.³¹ Jedes der zahlreichen Individuen einer solchen Thalassophysa-Kolonie enthält mehrere homogene Kerne⁴) sowie einen centralen Öltropfen, besitzt eine Anzahl von gelben Zellen und strahlt nach allen Seiten Pseudopodien aus, die mit denen anderer Individuen und mit den Vakuolenwänden zusammenhängen.

³) Eine einfache Zweiteilung des Kernes kommt zwar bei Thalassophysiden vor, doch führt dieselbe ebenso wie bei Thalassicolla nur zur Halbierung des vegetativen Individuums, nicht aber zur Bildung von Kolonien.

r) Diesem Stadium entsprechen z. B. die Figuren Taf. 2 Fig. 9, Taf. 3 Fig. 1 and 2, 4 and 5, 7, 8, 13.

³) Eine vollständige Kolonie, die aus einem Individuum von Th. sang u inolenta bervorgegangen ist, zeigt Taf. 3 Fig. 6. Kolonialindividuen von polyzoen Thalassophysen sind Taf. 2 Fig. 3, 11, Taf. 3 Fig. 9—11, 3 and 12 wiedergegeben.

⁴⁾ Im Material der Plaukton-Expedition fand ich jedoch auch Thalassophysiden-Kolonien mit nur einem Kern in jedem Individunm.

Die Umwandlung der vegetativen Thalassophysa in eine Kolonie kann bei Th. sanguinolenta in etwa 3-4 Tagen vollendet sein (z. B. in dem oben unter 5 angeführten, Taf. 3 Fig. 4-6 abgebildeten Falle). Zuweilen dauert iedoch der Vorgang länger.

Die beiden Arten zeigen einige Verschiedenheiten unter einander: die auffallendste besteht in dem Verhalten der Ölkugeln. Die drei Exemplare von Th. sanguinolenta, welche ich in dieser Hinsicht untersuchte, besaßen von Beginn der Formveränderungen an nur extrakapsulare Ölkugeln. Erst nachdem der polyzoe Zustand eine Weile angedauert hatte, wanderten die Ölkugeln in die Individuen zurück. Th. pelagica jedoch zeigte niemals extrakapsulare Ölkageln während dieses Eutwicklungsvorganges. Eine weitere Verschiedenheit zwischen den beiden Arteu bestand darin, daß Th. sanguinolenta bei der Umformung zur Kette und den Zerfall derselben in viele Individuen die gelben Zellen sämtlich im "Pseudopodienmutterboden", also in der unmittelbaren Umgebung der Individuen zurückhielt, während bei Th. pelagica die Algen zunächst im äußeren Teil des Gallertmantels sich befanden und erst allmählich und nur zum Teil von den vielen kleinen Kolonialindividuen berangezogen wurden

În zwei Fallen (2 und 4) teilte sich die Kolonie in eine Anzahl von Tochterkolonien. Schliedlich, "verschwanden" die Kolonien, die lange genug beobachtet waren, stets. Es ist höchst wahrscheinlich, daß die einzelnen Individuen der Kolonien sich von einander trenuten, aud daß dadurch ein Wiederauffinden in der großen Wassermasse nicht möglich war. In einem Falle (es ist der unter 2 angeführte) konnte ich auch eine darauf bezügliche Beobachtung machen: eituige Individuen der einen Kolonie waren weit aus der Gallerte herauserteten und hingen nur noch durch wenige zurte Pseudopodien mit den anderen zusammen; sie waren augenscheinlich im Begriff sich loszulissen.

Bezüglich des weiteren Schicksals der Kolonialindividuen dieser oltgene Zustände von Thalassophysa scheinen mir zwei Möglichkeiten vorzuliegen: entweder entwickeln sie sich direkt zu Thalassophysen, oder sie zerfallen zunächst in Schwärmer, nm dann ett zu jungen Thalassophysen zu werden.

Es ist wohl unzweifelhaft, daß der geschilderte Vorgang den reproduktiven Zuständen anderer Radiolarien an die Seite zu stellen ist. Doch fragt es sich, ob dieser Entwicklungsvorgang der Schwärmerbildung oder der Bildung extrakapsularer Körper verzleichbar ist. Für die erstere Annahme ließe sich die immerhin sehr auffallende Thatsache anführen, daß Hikkers, Herrwig und ich keine Schwärmerbildung bennerkt haben, obwohl ich selbst mehr als hundert lebende Exemplare längere Zeit, z. T. wochenlang beobachtet habe. Vorläufig ist jedoch die Möglichkeit nicht ausgesehlossen, daß bei Thalassophysa Schwärmerbildung noch gefunden wird.

Andrerseits entspricht der eigentümliche Entwicklungsvorgang auch nicht vollkommen der Bildung extrakapsnlarer Körper bei Sphärozoëen. Die Bildung der extrakapsularen Körper hat au und für sich große Ähnlichkeit mit der Anisosporenbildung, doch ist der Verlanf ein erheblich anderer: auch das Endresultat - bei manchen Arten wenigstens - abweichend von dem der Anisosporenbildung. Wenn ich nun auch in den Thalassophysa-Kolonien zuweilen einen ähulichen Dimorphismus der Individuen antraf (s. Fall 2). wie ich ihn früher (1885) für Collosphäriden geschildert habe, uud wenn ich anch ferner an Schnitten Vorgänge in der Thalassophysa-Centralkapsel nachweisen kann, die nur der Anisosporenbildung vergleichbar sind, so fand ich doch bei einer in Schnitte zerlegten Thalassonhyside auch einen Zustand des Kernes, der den in Isosporenbildung begriffenen Thalassicollen vergleichbar ist. Nachdem sich das Chromatin gleichmäßig in der Kernmasse verteilt hat, verschwindet die Kernmembran und die Kernmasse fließt nach allen Richtungen hin, sich in Tausende von kleinen Kernen zerklüftend. auseinander.1) Dieser letztere Befund, der noch dadurch gestützt wird, daß ich in polyzoen Thalassophysen nur in dem angeführten Falle 2 einen gewissen Dimorphismus der Individuen, der bei jungen ('ollosphäriden stets deutlich erkennbar ist, bemerkte, läßt es mir doch wahrscheinlicher erscheinen, daß iener eigentümliche Vorgang beide Arten der Schwärmerbildung - der Isosporenbildung wie auch der Anisosporenbildung - ersetzt, und daß er eine sehr eigentümliche Anpassung an das Leben unmittelbar an der Oberfläche repräsentiert. Statt daß, wie bei der Schwärmerbildung, der hydrostatische Apparat zu Grunde geht und deshalb ein Untersinken (bei Thalassicolla bis in ziemlich beträchtliche Tiefen) stattfindet, nehmen hier die Schwärmeranlagen die Form von kleinen Kolonialindividuen an und bleiben auf diese Weise in innigster Beziehung zu den vegetativen Teilen des Mutterorganismus sowie zu den eingemieteten gelben Zellen. Der ganze Schwebapparat von Gallerte und Vakuolen hält

¹⁾ Brandt, 1890.

die Individuen bis zu dem Augenblicke an der Wasseroberfläche, wo sie aus der Gallerte hervortreten. Es kommt zu einer enormen Vermehrung der Individuenzahl, ohne daß ein Untersinken in nennenswerte Tiefen stattfinden müßte. Den gleichen Vorteil erreichen anch die koloniebildenden Radiolarien durch die Bildung extrakapsularer Köpre.

Das auffallendste Ergebnis der mitgeteilten Beobachtungen besteht jedoch darin, daß manche Entwicklungszustände von Thalassophysa gewissen koloniebildenden Radiolarien so außerordentlich ähnlich sind, daß man sie zu den Sphärozoëen rechnen müßte, wenn nicht die Entstehung dieser Kolonien aus den monozoen Thalassophysen vollkommen sicher gestellt wäre. Jeder Radiolarienkenner würde eine Kolonie, wie sie Taf. 3 Fig. 6 wiedergegeben ist, oder Individuengruppen aus Kolonien, wie ich sie Taf. 2 Fig. 3, Taf. 3 Fig. 9, 10 u. 12 nach dem Leben gezeichnet habe, als Sphärozoëen, und zwar als Angehörige der Gattung Collozoum bezeichnen: denn diese Kolonien entsprechen in allen wesentlichen Einzelheiten den Collozoen. Wie ich iedoch im Vorstehenden zeigte, habe ich an mehreren Exemplaren von Thalassophysa, die jedes für sich in großen Stönselgläsern mit filtriertem Seewasser gezüchtet wurden. alle wichtigeren Stadien des Überganges aus dem monozoen Zustand in den polyzoen verfolgt, so daß hier eine Verwechslung gänzlich ansgeschlossen ist.

Man kann auch nicht den Einwand erheben, daß es sich hier me eine abnorme, durch die Kulturbedingungen hervorgerußene Erscheinung handelt. Dagegen sprechen die unter 5 und 6 mitgeteilten Falle, bei denen frisch gefangene Individuen diese merkwürdigen Entwicklungsvorgänge zeigten, noch mehr aber zahlreiche Beobachtungen, die ich während der Plankton-Expedition an ganz frischen, eben dem Meere entnommenen Material machte. Ich fand die verschiedensten Stadien dieses Vorganges und konnte bald die polyzoen Eustände der Thalassophysiden makroskopisch von den koloniebildenden Radiokarien (Späharozočen) unterscheiden. An den lebenden polyzoen Zuständen der Thalassophysen fällt die dichte Lagerung der Individuen und die weiche Beschaffenbeit der Gallerte auf.

Mehrere von Haeckel 1887 beschriebene und zum Teil auch abgebildete Collozoum-Arten, C. contortum, C. serpentinum und C. vermiforme, sind zweifelds nichts weiter als polyzoe Entwicklungszustände von Thalassophysiden. Ebenso wie diese drei Arten ist auch die Species Collozoum pelagicum Hat. einzuziehen. Die neuerdings von Haeckel, gegebene Diagnose seines Collozoum pelagienm (1887 S. 28) past genau auf die polyzoen Zustände von Thalassophysa sanguinolenta.) Höchst wahrscheinlich gehört auch das von Haerkext. als Stück einer jungen Kolonie von Collozoum inerme (1887 Taf. 3 Fig. 12) bezeichnete Präparat in den Entwicklungskreis von Thalassophysa, und vielleicht ist dasselbe auch bei Collozoum amogeholdes der Fall.

Auch die mit Spikeln versehenen Thalassophysiden (z. B. Thalassophysa spieulosa) fand ich im Material der Plankton Expedition in polyzoen Zuständen. Solche Kolonien können leicht mit echten koloniebildenden Radiolarien der Gattung Sphaerozou m verwechselt werden. Die Form der Spikeln ist oft vollkommen übereinstimmend und die Individene sind sich ja gleichfalls sehr Alnlich.

So groß aber auch die Ähnlichkeit der geschilderten Entwicklungszustände mit koloniebildenden Radiolarien ist, darf man doch nicht außer Acht lassen, daß man hier vegetative Sphärozoen mit reproduktiven Thalassophysiden vergleicht. Niemand wird auf den Gedanken kommen, die Endstadien der reproduktiven Vorgänge von Thalassicolla, also die Schwärmer, mit den Kolonialindividnen von vegetativen Collozoen zu vergleichen, sondern man wird einerseits die vegetativen, andererseits die reproduktiven Zustände in Parallele bringen. Was aber für Thalassicolla gilt, ist auch für Thalassophysa zutreffent,

Die Einteilung der Colliden und ihre Stellung im System der Radiolarien.

Die Familien der Colliden.

In Haeckel's neuem System (1887) finden wir Colliden vertreten in zwei Ordnungen mit folgenden Familien und Gattungen:

Ord. Colloidea, Skelet fehlt ganz.

 Fam. Thulassicollida, Individuen einzeln lebend.
 Gatt. Actissa, Kern kugelig, ohne Anssackungen, halb der Centralkapsel.

³⁾ Um Irrilmer zu vermeiden, will ich f\(\text{far das Collozoum pelagicum Hac., das ich (1885 S. 225 Taf. 1 Fig. 10, 33, Taf. 2 Fig. 3, 23) n\(\text{n\text{in}} \) n\(\text{her beschrieben und abge\(\text{olidet} \) habe, mnd dessen Identifat mit Hacxez's C. pelagicum ich sehon damals f\(\text{ir} \) zwielfshaft hielt, nun de\(\text{unity} \) den bereits von mir vorgeschlagenen Namen C. rad iovum Bacxore einf\(\text{ir} \) eine hard.

Gatt, Thalassolampe, Kern kugelig, | Nur innerhalb Thalassopila, Kern mit radialen Aussacknngen,

Thalassicolla, Kern kugelig, Thalassophusa, Kern mit radialen Aussackungen,

Centralkapsel reichen Alveolen. Zahlreiche Alveolen in

Gallerte.

2. Fam. ('ollozoida, Individuen in Kolonien lebend. Gattung Collozoum

2. Ord. Beloidea. Skelet besteht aus zahlreichen, soliden, unregelmäßig durch die Gallerte verstreuten Nadeln. 3. Fam. Thalassosphaerida, Individuen einzeln lebend.

Gatt. Thalassosphaera, Spikeln einfach,) Alveolen weder inner-

... Tholassoxanthium, Spikeln verzweigt,

" Physematium, Spikeln einfach, Centralkapsel

.. Thalassoplaneta, Spikeln ein-

" Lampozanthium, Spikeln ver- | Gallerte (nicht inner-

der extrakapsularen

halb noch außerhalb der Centralkapsel. Nur innerhalb der

reiche Alvoolen. Zahlreiche Alveolen in

fach, der extrakapsularen zweigt, halb der ('entralkapsel).

4. Fam. Sphaerozoida, Individuen in Kolonien lebend, 3 Gattungen nach der Form der Nadeln.

Der Einteilung Haeckel's kann ich mich nicht anschließen. Der einzige Unterschied der beiden Ordnungen besteht in dem Fehlen bezw. Vorhandensein von isolierten, durch die Gallerte verstreuten Kieselnadeln.

In einem System, das die natürliche Verwandtschaft ausdrücken soll, möchte ich so unwesentlichen Gebilden, wie es die isolierten Kieselnadeln sind, nur einen ganz untergeordneten Wert beimessen, Dieselben sind meines Erachtens für die Speciesunterscheidung zwar sehr wertvoll, bei der Abgrenzung von Gattungen läßt dieses Unterscheidungsmerkmal schon im Stich, für höhere systematische Kategorien aber ist es nur dann verwendbar, wenn der Bau des Weichkörpers dabei berücksichtigt wird. Das ist aber in diesem Falle nicht geschehen. Der Kern ist unzweifelhaft einer der wichtigsten Teile des Radiolarienkörpers. Auf seine auffallenden Verschiedenbeiten ist in der Haupteinteilung gar keine Rücksicht genommen; sein Bau wird nur bei der Aufstellung von Gattungen skeletloser Colliden benutzt. In der Einteilung wird ferner den in vielen Fällen vergänglichen und wechselnden Vakuolen 1) ein größerer systematischer Wert beigemessen, als dem Kern und den für mauche Formen so charakteristischen Eiweißkugeln mit linen Konkretionen. Bekommt man zufällig ein beim Fange stark gereiztes Exemplar zur Unterschung, so vermißt man die Vakuolen ganz oder teilweise. Stehen nur konservierte Exemplare zu Gebote, so erscheinen die Räume, in denen die durch den Alkohol aufgelösten Öltropfen sich befunden haben, wie Vakuolen.

Die Arten Thalassolampe margarodes und Physematium Mülleri, die Haeckel jetzt in zwei verschiedenen Ordnungen stellt, stimmen — nach Untersuchungen, über die ich in einem späteren Anfsatze ausführliche Mitteilungen machen werde — im Bau ihres Weichkörpers in so hohem Grade überein, daß man sie nur schwer unterscheiden Könnte, wenn nicht die letztere Species eine Anzahl von isolierten Kieselnadeln in der cattrakapsularen Gallerte führte. Dieser Unterschied ist im Vergleich zu der fast völligen Übereinstimmung des Weichkörpers so geringfügig, daß ich die Gattung Thalassolampe für überfüssig und die Einordnung der Species Th. margarodes in das ältere Genns Physematium für augezeigt halte. Jedenfalls müssen die beiden Arten im System nebeneinander, in einer Familie — der der Physematiden — stehen.

Von den Colliden mit Aussackungen am Kern, die ich zu einer zweiten Familie (Thalassophysidae) zusammenfasse, hat HAECKEL nur skeletlose Arten beobachtet. Wie ich oben (S. 65-67) gezeigt habe, giebt es ganz ähnliche Colliden mit zerstreuten Nadeln. Wollte man diese im Systeme HAEKEL sunterbringen, so müßte man sie von den Arten, mit denen sie im Bau des Weichkörpers übereinstimmen, trennen, und in einer anderen Ordnung von Radiolarien mit Arten zusammenbringen, deren Weichkörper etwa so wie bei Thalassi-colla organisiert ist. Die Übereinstimmung in Bezug auf den Weichkörper geht so weit, daß bei jeder der der ivon mir unterschiedenen Thalassophysidengattungen Arten vorkommen, die sich nur (oder fast ausschließlich) durch Besitz oder Fehlen von Spikeln unterschiedenen Solche Fälle sind:

Thalassophysa papillosa(?) ohne Nadeln,
hirsuta mit "
Thalassopila pustulosa ohne "

¹) Die Behauptung Harckel, daß es Alveolen — "wirkliche Blasen mit einer dünnen Membran" — bei Radiolarien giebt, ist nnrichtig. Es handelt sich nur um Vacuolen (Flüssigkeitstropfen im Plasma). Brantor 1869 S, 55.

Thalassopila laciniata mit Nadelu Pachysphaera globosa ohne " octofurcata mit "

Während Thalassopila laciniata im Weichkörper mit Thpattulosa übereinstimut, sind die Nadelon dieser Thalassophyside denjenigen einer echten Thalassicollide (aus dem Material der Planktonexpedition) vollkommen gleich. Es genügt also nicht, daß man bei einer Collide nur die Spikiehn ansieht und beschreibt, um sie zu bestimmen oder als besondere Art zu charakterisieren, sondern es bedarf syts auch einer Untersuchung des Weichkörpers.

Die Gattung Thalassicolla unterscheidet sich einerseits von Thalassophysa, andrerseits von Physematium in so bemerkenswerter Weise, daß für sie eine besondere (dritte) Familie, die der Thalassicolliden, errichtet werden muß. Derselben gehört auch die Mehrzahl der von Haeckel als Thalassosphaera, Thalassoxanthium, Thalassoplancta und Lampoxanthium unterschiedenen nadelführenden Arten an, während einige Vertreter dieser Gattungen zu den Thalassophysiden zu stellen sind. Auch bei den Thalassicolliden giebt es skeletlose und nadelführende Species, die im Bau des Weichkörpers fast vollkommen übereinstimmen. Die Gattung Actissa Haeckel (1887) endlich scheint Entwicklungszustände von Physematiden und Thalassicolliden zu umfassen. Wie geringer Wert dem einzigen Charakter dieser Gattung (gänzliches Fehlen von "Alveoleu") beizumessen ist, geht daraus hervor, daß er z. B. für Thalassolampe primordialis Hertw., die Haeckel zu Actissa stellt, überhaupt nicht zutrifft. Nach Hertwig's Beschreibung (1879, S. 33) ist die Zahl der intrakapsularen Vakuolen bei größeren Exemplaren so groß, "daß der Zwischenraum zwischen dem Kern und der Kapselmembran von kleineren und größeren Bläschen fast vollkommen erfüllt ist". Auch bei dem Typus der Gatting Actissa princeps Hkl. ist sowohl nach der Beschreibung wie nach der Abbildung (1887, Taf. 1 Fig. 1), die Haeckel giebt, eine große Anzahl von kleinen Vakuolen im intrakapsularen Plasma vorhanden

Die drei Familien der Colliden, welche ich unterscheide, lassen sich folgendermaßen charakterisieren:

1. Physematidae (Physematium, Thalassolampe md Actissa p. p.). Kern kugelig, mit glatter Membran und einigen rundlichen Kernkörpern. Konkretionen, die bei den Thalassicolliden. auch den nadelführenden, stets vorhanden zu sein scheinen, felhen, dagegen entsprechen die spindelförmigen oder anch annähernd kuge-

Archiv für Protistenkunde. Bd. 1.

ligen, glänzenden, körnerfreien Plasmastäcke (von Hakokul als Kerme angesshen), angenscheinlich den sog. Etweisskugeln der Thalassi-colliden, Centralkapselmembran sehr dünn. Große Vakuolen nur intrakapsular. Intrakapsulares Plasma meist in einzelmen Portionen an der Centralkapselmembran (centripetale Zeligruppen HAKOKEU'S). Echte Zooxanthellen scheimen ebenso wie Pigmentkörner stets zu fehlen. Nadeln vorhanden oder fehlend. Schwärmerbildung beobachtet.

2. Thalassicollidae (Thalassicolla, Actissa p. p. und der größte Teil der Thalassosphäriden Haekkelb). Kern kuglig, mit glatter Membrau und meist mit fadenförmigen Chromatingebilden. Sogenannte Eiweißkugeln mit Konkretionen vorhanden. Central-kapselmembran derb, meist von ansehnlicher Dicke, setzt sich oft (oder immer?) ans polygonalen Sticken zusammen. Große Vakuolen extrakapsular. Meist extrakapsularse Figment (gelb, rot, bläulich, schwarz etc.) und Zooxanthellen vorhanden. Nadeln vorhanden oder fehlend. Bildung sowohl von Isosporen als auch von Anisosporen nachrewiesen.

3. Thalassophysidae (Thalassophysa, Thalassopilla, Pachysphaera und ein Teil der sog. Thalassophäriden). Kern-membran meist mit radialen Amsackungen versehen. Kenusubstanz in Innen- und Aufenmasse gesondert. Kernkörper in der Aufenmasse liegend, fadenförmig oder rundlich. Konkretionen und Eiweißkageln (bezw. spindefförmig efläuzende Plasmasticke) fehlen stets. Centralkapselmembran von sehr verschiedner Dicke. Die großen Vaknolen extrakapsular oder intrakapsular (oder sowohl außerlialb wie innerhalb der Centralkapsel). Oft intrakapsulares Pigment vorhanden, dagegen seheint das extrakapsulare Pigment zu fehlen. Nadeln mid gelbe Zellen vorhanden oder fehlend. Gehen in polyzoe Zustände über. Eigentliche Schwärmerbildung scheint nicht vorzu-kommen.

2. Sphärozoëen und Colliden.

In seinem neuen Radiolariensystem hat HAECKEL nicht allein die Ordung der Colliden nach dem Felien bezw. Vorhandensein von Kieselspikeln in zwei Familien geteilt, sondern er hat das gleichte auch bei den Polyzoen (oder Sphärozoëen) gethan. Er vereinigte dann die skeletbesen Colliden und Sphärozoëen zu einer Ordunug, die nadeflährenden Familien dieser zwei Gruppen zu einer anderen. Dabei blieb von Sphärozoëen die Familie der Collesphärden übrig. Diese wurde in einer zweiten Sublegion der Radiolarien untergebracht und mit derjeinigen Ordunug von monozoen Sphärellarien

vereinigt, welche auch eine kuglige Gitterschale (wie die Individuen der Collosphäriden-Kolonien) besitzen.

Dieser Einteilung, die ich in der nachfolgenden Übersicht (links) wiedergebe, kann ich nicht beistimmen, sondern halte an der früheren Gruppierung der in Rede stehenden Ordnungen fest. Die Änderung des Systems deute ich an der rechten Seite an.

Klasse Radiolaria (HAECKEL 1887).	Klasse Radiolaria.
1. Unterkl. Porulosa.	1.Unterkl. Porulosa, Peripylea (Henrwig).
 Legion Spumellaria. 	1. Legion Spumellaria.
1. Unterleg. Collodaria.	1. Unterleg. Sphaerocollida.
 Ord. Colloidea. 	1. Ord. Collida.
1. Fam. Thalassicollida,	(1. Fam. Thalassicollidae.
2. " Collozoida	2. Thalassophysidae.
2. Ord. Beloidea.	3. Physematidae.
l. Fam. Thalassophaerida.	2. Ord. Sphaerozoea,
2. " Sphaerozoida	1. Fam. Sphaerozoida.
	2. "Collosphaerida.
2. Unterleg. Sphaerellaria.	2. Unterleg. Sphaerellaria
1. Ord. Sphaeroidea.	u. s. w.
1. Fam. Liosphaerida.	
2. " Collosphaerida	
40 C 400	

Um die Verwandtschaft, welche zwischen den Colliden und den Olyzoen besteht, zum Ausdruck zu bringen, habe ich die beiden Orhungen in einer besonderen Unterlegion zusammengestellt. Daß in der That eine Verwandtschaft zwischen den beiden Abteilungen besteht, giebt sich in folgenden Übereinstimmungen kuud:

 Die allseitig durchbohrte Centralkapselmembran ist in manchen Fällen ungemein zart, in anderen außerordentlich derb. Bei den Sphärellarien und Acantharien sind die Extreme nicht so wie bei den Colliden und Sphärozoeen vereinigt.

2. Die Colliden weichen fast nie, die Individuen der Polyzoen uur selten von der Kugelform ab, während in den anderen großen Abteilungen des Radiolarieusystems häufiger einachsige oder zweiarhsige neben den gleichachsigen vorkommen.

3. Stets fehlen bei den Spumellarien jene eigent\u00e4mlichen kontraktilen Gebilde, welche bei Nassellarien, Ph\u00e4odarien und Azantharien meist vorhanden sind und f\u00fcr die Hydrostatik dieser Badiolarien von Wichtigkeit zu sein scheinen.

4. Umgekehrt ist bei den meisten Colliden und Sphärozoëen die Gallerte äußerst voluminös, bei anderen Radiolarien viel weniger. Diese Erscheinung ist im wesentlichen ebenfalls eine Anpassung an das Leben auf hoher See. In den Pseudopodien der Colliden und Sphärozoëen fehlen die Achsenfäden, welche bei Sphärellarien und Acantharien häufig vertreten sind.

6. Ein Skelet fehlt in diesen beiden Radiolarien-Abteilungen eutweder - eine Eigentümlichkeit, die sonst bei Phäodarien und Nassellarien nur ganz vereinzelt beobachtet wird - oder es besteht aus soliden, zusammenhangslosen, durch die extrakapsulare Gallerte verstreuten Kieselnadeln. Nur die Collosphäriden machen in der Hinsicht eine Ausnahme; sie besitzen ähnliche kieselige Gitterschalen. wie sie bei gewissen Sphärellarieu vorkommen. Es giebt iedoch wie ich früher gezeigt habe, eine skeletlose Art (Myxosphaera coernlea), die in Bezug auf den Bau des Weichkörpers und auf das Verhalten bei der Schwärmerbildung nur zu den Collosphäriden gestellt werden kann. Ferner kann ich auf Grund von Untersuchungen über das von Chierchia (Vettor Pisani) und von der Plankton-Expedition mitgebrachten Materials von koloniebildenden Radiolarien die Thatsachen beizufügen, daß im pacifischen Ocean eine Collosphaeride ähnlich Otosphaera vorkommt, welche Gitterschalen nud außerdem durch die Gallerte verstrente einfache, glatte Spikeln außerhalb der Schaleu besitzt, und daß zweitens im Südäquatorialstrom eine Collosphaera-Art gefunden ist, welche innerhalb der Gitterschalen mantelförmig das Individnum umlagernde, einfache, schwach bedornte Kieselnadeln aufweist.

Bezüglich der Fortpflanzung liegen folgende Ähnlichkeiten vor: 7. Bei Thalassicolliden konnte ich denselben Generationswechsel nachweisen, wie er durch frühere Untersuchungen für die

Sphärozořen bekannt geworden ist. Es ist jedoch höchst wahrscheinlich, daß auch andere Porulosen dasselbe zeigen. Für die Acantharia konnte ich den Generationswechsel bereits wahrscheinlich machen (1885 S. 208).

8. Die I so spore n von Thal as sicolla sind denen der Sphärvzoren in Größe, Gestalt, Ran, sowie im Vorhandensein von zwei Geißeln sehr ähnlich. Ebenso stimmen auch die Makro-nnd Mikrosporen in beiden Gruppen im wesentlichen überein. Andererseits komte ich bei Acantharien (Xiphacantha ata) eine erhebliche Verschiedenheit der Schwärmer im Vergleich zu denen der Polyzeen undewiesen. Sie sind viel kleiner, von birnörmiger bis fast kugeliger Gestalt und besitzen mehr als zwei Geißeln, die an zwei Verschiedenen Stellen entspringen (1885, Taf. 5 Piz. 59a-e). Aus anderen Radiolarien-Abteilungen uiegen noch keine Beschreibungen oder Abbildungen von Schwärmssoner soch

9. Die Zweifel an einer Verwandtschaft zwischen den beiden fordungen sind endlich völlig gehoben, wenn man den oben geschilderten Entwicklnngsvorgang der Thalassophysiden berücksichtigt. Hakeke hatte (1887) die Vermutung ausgesprochen, daß ein Generationswechsel zwischen monozoen nan polyzoen Formen aufgefunden werden Könnte. Diese Annahme wird durch meine Entdeckung bei Thalassop physa nicht zur Thatasche erhoben; denn die polyzoen Zustände von Thalassop physa sind zwar den Collozoen überhaupt ihnlich, identisch jedoch sind sie nur mit solchen Formen, die zwar als Collozoen geid eut ett, nicht aber als solche erk annt worden sind. Von diesen vermeintlichen Collozoen war über die Entwicklung gar nichts bekannt.

Es wäre ungerechtertigt, wollte man an Grund meiner Enmittelungen über die Entwicklung von Tha la sos physa die Sphärozöen als Entwicklungszustände von Colliden bezeichnen. Ich kann mit Bestimmtheit behanpten, daß die Arten der koloniebildenden Bailolarien, deren Schwärmerbildung näher untersneht ist, nicht in den Entwicklungskreis von Colliden gehören. Ebenso sicher erscheinte smir, daß Thalassicolla nncleata, Th. coernlea, Physematinm Mülleri und Thalassolampe margarodes die Colliden, deren Schwärmerbildung ich studiert habe — nicht in eine der näher erforschten Collozoum- oder Sphaerozoum-Arten iberzeht —

Für meine Auffassung, daß die Gruppe der Colliden eine einheitliche, in sich abgeschlossene Ordnung, gleichwertig derjenigen der koloniebildenden Radiolarien bildet, habe ich früher bereits (1885, S. 270) Gründe angeführt, die leider in Haeckel's Werk über die Challenger-Radiolarien vollkommen unberücksichtigt geblieben sind. Diese Gründe sind dnrch Haeckel's Werk und durch meine weiteren Untersuchungen nicht entkräftet, sondern nur verstärkt worden. Die sämtlichen Arten der Colliden und Sphärozoëen, welche HAECKEL anführt, sind, wenn man ihren Weichkörper betrachtet und nicht ausschließlich auf das Skelet Wert legt, so verschieden, daß sie sich ohne jede Schwierigkeit in zwei natürliche Gruppen: in monozoe und polyzoe Formen trennen lassen. Alle Monozoen besitzen während des vegetativen Lebens einen einzigen, meist sehr hoch differenzierten Kern, alle Polyzoen dagegen zahlreiche, ganz einfache und völlig homogene Kerne. Bei Beginn der reproduktiven Zustände (die entweder zur Bildung von Schwärmern oder von sog, extrakapsularen Körpern führen) findet bei den Polyzoen eine rasche Kernvermehrung durch wiederholte

Zweiteilung der zahlreichen vorhandenen Kerne statt, bei den Monozoen dagegen bilden sich (nach meinen Untersuchungen an Thalassicolla) die Schwärmerkerne nicht durch wiederholte Zweiteilung des einzigen großen Mutterkernes, sondern entweder durch amöboides Auseinanderfließen und simultanen Zerfall des Kernes in Tausende von kleinen Kernen - oder durch plötzliches massenhaftes Austreten von Kernsubstanz aus der Kernmembran und unter gleichzeitigem Schwund des Mutterkernes. Ich fasse mithin den Entwicklungsgrang anders auf als HAECKEL, welcher (1887 S. XXXII) sagt: "Alle Radiolarien zeigen in Bezug auf das Verhalten des Kernes zwei verschiedene Zustände, indem sie in der Jugend einkernig (monokaryot), im Alter vielkernig (polykaryot) sind," Ferner 1887 S. 28: Die skeletführenden Colliden und Sphärozoëen (Beloidea) sind "sehr nahe verwandt und weichen nur in einer Eigentümlichkeit ab: das solitäre Leben der ersteren und die soziale Vereinigung der letzteren. scheiut nur eine Folge dieser Verschiedenheit zu sein, daß die Kernteilung bei den ersteren gewöhnlich sehr spät, bei den letzteren sehr früh stattfindet." Ich unterscheide vielmehr zwischen vegetativen und reproduktiven Zuständen und bezeichne als vegetative diejenigen, in welchen die Radiolarien nur Nahrung aufnehmen, wachsen, sich durch Zweiteilung vermehren u. s. w., und bei denen die Individuen derselben Species, abgesehen von Größenverschiedenheiten, im wesentlichen gleich gebaut sind. Die reproduktiven Zustände sind charakterisiert durch das Zurücktreten der vegetativen Funktionen des Körpers und durch eigentümliche Veränderungen, welche sich im Radiolarienleibe abspielen. Dieselben bedingen meist eine scharfe Unterscheidung gegenüber den vegetativen Zuständen und haben stets eine sehr bedeutende Vermehrung der Zahl der Individnen zum Zweck. Meist führen sie zur Ansbildung des dritten Stadiums, des Schwärmzustandes. Wie der letztere in den vegetativen Zustand übergeht, ist leider bisher noch bei keiner Radiolarie ermittelt worden.

Ich halte diese Unterscheidung der Stadien deshalb für günstiger, weil man meines Erachten nur bei Vergleichung der ein an der en 18 præch en den Entwicklungssustände verschiedener Radiolavien zu einer Klarheit über die Bedeutung der einzelnen Entwicklungsvorgänge und über die Organisation einer größeren Abteilung gelangen kann. Vergleicht man unn einerseits die vegetativen Zustände der Colliden und der Polyzoen mit einander, und andererseits die reproduktiven Stadien der beiden Abteilungen, so bemerkt man zahlreiche Unterschiele zumächst in Bezug auf die Kernwerhältnisse,

dan aber auch bezüglich der Differenzierung des Körpers. In letterer Hinsicht sind die Colliden im allgemeinen höher entwickelt als die Sphärozofen. Der Unterschied zwischen ein- und vielkernigen Formen ist bei Berücksichtigung der Entwicklungszustände keineswess von so untergeordneter Bedentung, wie es nach HAUSKRUS Darstellung scheint. Die angedenteteu Unterschiede im Bau und der Instand, daß nur die Sphärozofen während des vegetativen Zustandes Kolonien bilden, zeigen, daß hier zwei verschiedene Abteilungen von Radiolarien vorliegen. Einige Colliden bilden zwar auch Kolonien, jeloch nur währefid des reproduktiven Zustandes. Derartige polyzoe Zustände sind eine ganz vorübergehende Erscheinung, während bei den eigentlichen Polyzoen, den Sphärozofen, dieser Zustand von langer Daner ist.

Bei dem gegenwärtigen Stande unserer Kenntnis kann man dem Wunsche, ein natürliches System der Radiolarien zu schaffen, nur in der Weise Ausdruck geben, daß man die Sphärozofen und die Colliden als in sich abreschlossene Orduungen neben einander stellt.

Litteraturübersicht.

BRANDT, K. (1885): Die koloniebildenden Radiolarien (Sphaerozoëen) des Golfes von Neapel. Fanna und Flora. XIII. Monographie.

Derselbe (1800): Neue Radiolarienstndien. Mitteil. d. Vereins Schlesw.-Holstein.
Ärzte. 12. Heft.

Arzte. 12. Hert.

Derselbe (1895): Biologische und fannistische Untersuchungen an Radiolarien und auderen pelagischen Tieren. 1. Untersuchungen über den hydrostatischen Apparat von Thalassicollen und koloniebildenden Radiolarien. Zool. Jahrb. (Syst. n. s. w.) 9. Bd.

Harckel, E. (1862): Die Radiolarien. Berlin.

Perselbe (1887): Report on the Radiolaria. The Voyage of H. M. S. Challenger. Zoology Vol. XVIII. 1. Part and Plates.

Herrwig, R. (1876): Zur Histologie der Radiolarien. Leipzig.

Derselbe (1879): Der Organismus der Radiolarien. Jen. Denkschr. Bd. II.

Karawalew, W. (1896): Beobachtungen über Radiolarien. Kiew. (Russisch; dentsch nur Titel nad Tafelerklärung. Nach den im Text vorkommenden lateinischen Namen zu nrteilen, werden auch Untersuchungen über Thalassicolla pelagica und Thalassolampe margarodes ausführlicher mitgeteilt.)

Tafelerklärung.

Tafel II.

Alle Figaren sind mit dem Prisma gezeichnet, Fig. 1-4, 6, 8, 9, 11-13 nach dem Leben. Fig. 1, 4, 5, 13 vegetative, 10, 11 polyzoe Zustände von Thalassophysa

Fig. 1, 4, 5, 13 vegetative, pelagica;

Fig. 12a, 12b vegetative, 3, 9 polyzoe Zustände von Thalassophysa sanguinolenta; Fig. 2, 6-8 vegetative Exemplare von Thalassophysa spicnlosa.

1. Th. pelagica, vegetativ, enukleïrt nnter Deckglas. Vergr. 60.

 Th. spiculosa, vegetativ, Centralkapsel und Kern, letzterer mit spitzen Ansstülpnagen. Ohne Deckglasdruck. Vergr. 60. (Vergl. Fig. 6.)

 Th. sanguinolenta No. 4, polyzoer Zustand (3. Februar). 7 Individuen mit intrakapsularen Ölkngeln und anliegenden gelben Zellen. Vergr. 60.

T b. pelagica, vegetativ, optischer Querschnitt bei gelindem Deckglasdruck.
 Vergr. 60.

 Th. pelagica, vegetativ. Kern eines konservierten Exemplars, gefärbt und geschnitten. Vergr. 200.

 Th. spienlosa, vegetativ. Ansstülpungen des Kernes infolge m\u00e4\u00dfigen Deckglasdruckes abgerundet. Vergr. 60.

7a-h. Th. spienlosa Nadeln. Vergr. 320.
8. Th. spienlosa, Habitusbild. Vergr. 60.

Tb. sangninolenta (No. 4), in polyzoen Zustand übergehend (27. Jan.).
 Vergr. 14.

 Th. pelagica (No. 2), in polyzoen Znstand übergebend. Konserviertes uud gefärbtes Stück des Fadens (30. Dezember). Vergr. 200.

11. Th. pelagica (No. 2), polyzoer Zustand (4. Januar). Vergr. 200.

12a. Th. sangninolenta, vegetativ, Centralkapsel obne Druck. Vergr. 60.
12b. Eine der Ölkugeln mit anlagernden Pigmentkörnern. Vergr. 320.

Th. pelagica (No. 1), vegetativ. ('entralkapsel, nicht gedrückt (26. Nov.).
 Vergr. 60.

Tafel III.

Abgeseben von Fig. 3 sind alle Figuren nach dem Leben gezeichnet. Stimtliche Figuren betreffen die Bildung von polyzoen Zuständen von Thalassoph ys as pelagica (Fig. 7-11, 13) mod Thalassophysa sangninolenta (Fig. 1-6, 12). 1. Th. sangninolenta (No. 6) in polyzoen Zustand übergehend (2. Februar). (Ventrukkauselfade nhue Ölkuschi. Ölkuschi alle extrakausalar. Verzr. 30.

 Th. sangninolenta (No. 6). Centralkapselfaden im Begriff, in Stücke zu zerfallen. Einige intrakapsalare Ölkngeln (3. Februar). Vergr. 30.

 Th. sanguinolenta (No. 4), polyzoer Znstand. Ein Stück der Kolonie konserviert und gefärbt. (2. Februar.) Vergr. 200.

Th. sangninolenta (No. 5), Myxobrachia-Form, in polyzoen Znstand übergehend. (2. Februar.) Vergr. 10.

 Th. sanguinolenta (No. 5). Der gebogene Centralkapselfaden zerfällt in einzelne Stücke. (3. Februar.) Vergr. 10.

Th. sangninolenta (No. 5) znr Kolonie geworden. (4. Februar.) Vergr. 10.
 Th. pelagica (No. 3) in polyzoen Zustand übergehend. Centralkapsel-

masse lang ansgezogen. (2. Januar.) Vergr. 15.

8. Th. pelagica (No. 2) in polyzoen Znstand übergehend. Stück des Central-

kapselfadens. (29. Dezember.) Vergr. 60.
9. Th. pelagica (No. 2), polyzoer Zustand. (30. Dezember.) Vergr. 60.

Th. pelagica (No. 2), polyzoer Zustand. (30. Dezember.) Vergr. 60.
 Th. pelagica (No. 2), polyzoer Zustand. (31. Dezember.) Vergr. 60.

10. Th. pelagica (No. 2), polyzoer Zustand. (31. Dezember.) Vergr. 60.

11. Th. pelagica (No. 2), cin Individuum der Kolonic. (30. Dez.) Vergr. 320.

Th. sangninolenta (No. 4). Zwei große Individnen. (28. Januar.)
 Fett meist extrakapsular. Vergr. 200.
 Th. pelagica (No. 1). in polyzoen Zustand übergehend. Centralkapsel-

 Th. peragrea (No. 1), in polyzoen zustand noergenend. Centralkapse masse amöboid. (17. Dezember)

Nachdruck rerboten. Übersetzungsrecht rorbehalten.

Die Coccolithophoridae,

eine Monographie

der Coccolithen bildenden Flagellaten,

zugleich ein Beitrag zur Kenntnis des Mittelmeerauftriebs.

Von

H. Lohmann (Kiel).

Hierzn Tafel IV-VI.

Inhaltsübersicht.

Einleitung.

- I. Geschichte der Kenntuisse von den Coccolithophoriden und die Litteratur über die letzteren.
 - Entwicklung der Kenntnisse von 1836—1865.
 - 2. Die weitere Entwicklung der Kenntnisse:
 - a) üher den Ban der Coccolithen und der ans ihnen gehildeten Schalen,
 aa) Coccolithen.
 - aa) Coccolitherbb) Schalen,
 - b) über den Organismus der Coccolithophoriden,
 - c) über Vorkommen und Verbreitung der Coccolithophoriden.
- 3. Verzeichnis der his Ende 1901 erschienenen Litteratur.
- II. Der Ban der Coccolithophoriden.
 - 1. Der Ban der Zelle.
 - 2. Der Bau der Hüllen:
 - a) die Gallerthülle,
 b) die Schale.
- III. Die Vermehrung und Entwicklung der Coccolithophoriden.
- IV. Die Stellung der Coccolithophoriden im System.
- V. 1) as System der Coccolithophoriden.
 - 1. Unterfam. Syracosphaerinae.
 - 1. Genns: Pontosphaera n. g.
 - 1. P. hnxleyi n. sp.
 - 2. P. syracusana n. sp.

P. haeckeli n. sp.
 P. pellncida n. sp.
 P. inermis n. sp.

Genus: Scyphosphaera n. g.
 Sc. apsteini n. sp.

Genus: Syracosphaera n. g.
 S. spinosa n. sp.

2. S. mediterranea n. sp.

S. mediterranea n. s
 S. pulchra n. sp.

4. S. tennis n. sp. 5. S. dentata n. sp.

6. S. robusta n. sp.

Genus: Calyptrosphaera n. g.
 C. globosa n. sp.

2. C. oblonga n. sp.

Unterfam.: Coccolithophorinae.
 Genus: Coccolithophora (nom. nov.).

1. C. leptopora (MCRR. u. BLACKM.) LOHM.

2. C. wallichi n. sp. 3. C. pelagica (Wallich) Lohn.

Genns: Umbilicosphaera n. g.
 U. mirabilis n. sp.

Genus: Discosphaera Haecket.
 D. thomsoni Ost.

2. D. thoifer Murr. u. Blackm.

Genus: Rhabdosphaera Haeckel.
 Rh. claviger Murr. n. Blackn.
 Rh. stylifer n. sp.

VI. Verbreitung, Vorkommen und Bedeutung der Coccolithophoriden.

Die Methoden des Fanges, der Konservierung und der Untersnchung.
 Verbreitung und Vorkommen der Arten:

 a) Menge der Coccolithophoriden im Meere und die Bildung der Ablagerungen am Meeresgrunde,

 Wechsel im Auftreten der Coccolithophoriden nach Tiefe der Wasserschicht und Jahreszeit.

Tafelerklärungen.

Einleitung.

Die Organismen, mit denen die vorliegende Arbeit sich beschäftigt, sind die Bildner der Coccolithen, jener kleinen 1–12 μ langen Kalkskehete, die an dem Aufbau mancher Kalk- und Kreidefelsen und an der Zusammensetzung der gegenwärtigen Meeressedimente einen hervorragenden Anteil haben. Durch Eurannaco (1836) in der Kreide entdeckt und für anorganische Elemente des Gesteins gehalten, wurden sie später in Ablagerungen der ver-

shielensten Erdperioden aufgefunden und selbst noch im Caubium undepariseen Etwa 20 Jahre später zeigten Huxlax und Wallacen, daß Occolithen auch in den heutigen Meeren vorkommen und die Tutersuchungen des Challenger und späterer Expelitionen ergaben, daß sie noch jetzt eine ällnüliche Rolle spielen wie in den Meeren führere Erdperioden und wahrscheinlich ständige Komponenten des um Meresboden so weit verbrietten Glöbigerieneschlaumes bilden.

Über die Herkunft der Coccolithen haben die verschiedensten Assidtet geherrscht. Doch zeigte Wallzunft (1860 mid 1865), daß sie die Skeletteille eines kleinen an der Oberfläche des Meeres lebenden lugeligen Organismuns seien, dessen Schale sie zusammensetzten und en er Coccophaera naunte. Ostenstellt wies dann 1900 einen Kern in dem Plasma der Coccophaera nach und G. Murkay und Blackenka beschieben 1898 einen gellsprünen eentralen (Iromatophor. Damit var also entschieden, daß die Coccolithen bildenden Organismen einzellüge pelagische Pflanzen seien.

Während eines längeren Aufenthaltes an der Ostküste Siziliens hatte ich Gelegenheit, diese Coccosphaeren lebend zu beobachten, and es gelang mir vor allem nachznweisen, daß dieselben echte Flagellaten sind and sehr wahrscheinlich eine Familie ^{der} Ordnung der Chrysomonadinen bilden. Daneben zeigte slch, daß die Coccosphaeren eine sehr viel arteureichere Familie sind. als man bis dahin ahnte, denn die für den Fang des Anftriebs gewöhnlich verwandte feinste Müllergaze No. 20 vermag nur die größten Arten (25-50 \(\mu \) D.) und auch von diesen nur einen kleinen Bruchteil zurückzuhalten, während die kleineren von 4-15 und selbst noch von 20 µ Durchmesser gewöhnlich ausnahmslos die Maschen des Netzes passieren. Filtriert man das Wasser dagegen mit dichtem Seidentaffet. 80 erhält man auch die allerkleinsten Individuen vollzählig im Rückstande auf dem Filter. Doch leiden die empfindlichen Organismen bei dieser Fangmethode nicht unerheblich und nackte Formen gehen bei der Zusammendrängung des Fanges auf der Taffetfläche und bei dem Abpinseln auf den Objektträger einfach zu Grunde. Dagegen kann man die Coccosphaeren in ausgezeichneter Erhaltung sich verschaffen, wenn man die Filtration des Wassers den Appendicularien überläßt, dieselben aus ihren Gehäusen heraustreibt und die verlassenen Gebanse unter das Mikroskop bringt. Es gelingt bei einiger Übung leicht, den Fangapparat, mit dem die Filtration des Nahrungswassers von der Tunicate ansgeführt wird 1) und der daher fast immer eine

 $^{^{1})}$ Näheres über das Gehäuse der Appendicularien habe ich früher (1889) im Zeel. Anzeiger Bd. 22 p. 206—214 mitgeteilt.

ganze Menge kleinster Protisten enthält, von der übrigen Gehäusesubstanz zu trennen und mit Nadeln im Wassertropfen leicht auszubreiten. Nachdem man ein Deckglas aufgelegt, wobei natürlich ieder stärkere Druck durch Zwischenlegen von Glassplitterchen vermieden werden muß, kann man den Inhalt des Fangapparates mit Immersion untersuchen. Da der Filtrationsapparat der Appendicnlarien nicht ans flächenhaft verwebten Fäden besteht, sondern durch eine große Zahl von Fäden gebildet wird, die die in zahlreiche enge Gänge zerlegte Bahn des Wasserstromes quer durchspannen, werden die gefangenen Organismen nirgends gedrückt, sondern nur in der Weite ihrer Bewegnngen eingeschränkt und deshalb bleiben selbst nackte Amöben und Flagellaten in ihm vorzüglich erhalten. Nichts gieht eine bessere Vorstellung von der Lückenhaftigkeit aller mit Netzen aus Müllergaze No. 20 gemachten Fänge, als die sorgfältige Durchmnsterung dieser Fangapparate der Appendicularien, die eine reiche Fundgrube für nackte oder doch skeletlose pelagische Protozoen und Protophyten bilden, Formen, die man selbst mit dichtem Zeuge nicht zu fangen vermag. In einer zweiten Arbeit, die demnächst erscheinen wird. werde ich die Bedentung der Filtrationen der Appendicularien für unsere Vorstellungen von dem Reichtum des Meeres an Auftrieb eingehend würdigen.

Die Anwendung des dichten Seidenzeuges und die Untersuchung der Appendiculariengehäuse gestatteten nun auch eine quantitative Untersuchung des Vorkommens der Coccosphaeren nach Jahreszeit und Meerestiefe und da ergab sich, daß die Coccosphaeren, obwohl nach den Untersuchungen von Oscar Schmidt auch im Mittelmeer die Coccolithen im Bodenschlamm in großer Menge vorkommen, doch an Menge weit hinter anderen wichtigen Planktonorganismen, wie z. B. den Diatomeen, zurückbleiben. Daher ist es wahrscheinlich, daß "die Zehrung", welche die Coccosphaeren von Seiten der Tiere erleiden, eine sehr große ist und dadurch ihre Zahl so niedrig gehalten wird, während eine sehr energische Vermehrung den Verlust durch Gefressenwerden wieder ausgleicht. Es gelangt daher, wie anch die Zählnngen bestätigen, nur ein ganz geringer Teil von Coccosphaeren frei sinkend zum Meeresboden; den Haupttransport besorgen die Fäkalballen der Auftrieb fressenden Tiere, in denen die Coccolithen und Coccosphaeren oft schon ebenso dicht und zahlreich zusammengelagert erscheinen, wie nach den schönen Abbildungen der

Challenger Reports am Meeresboden. Die Fäkalballen sammeln sich hier an und werden zersetzt; aus ihrer Zersetzung bildet sich ein großer Teil des Sedimentes.

Zum Schluß bleibt noch eine Frage der Nomenklatur zu erledigen. Als Wallicht 1860 den Namen Occospharera schuf, war derselbe bereits von Prartz für eine andere einzellige Pflanze verwendet.) Per Name kann also für die hier besprochenen Organismen nicht bellehalten werden, und da die Bezeichnung Coccolithen für die Schalenelemente sich bereits vollständig in die Palaeontologie und Biologie eingebürgert hat, so schlage ich für die Wallicher siche Gattung den Namen Coccolithophora vor. Die Pamilie würde dann also Coccolithophoridae heißen müssen.

Geschichte unserer Kenntnisse von den Coccolithophoriden und die Litteratur über dieselben.

Ohne mich streng an die Zeitfolge zu halten, in der die einzelnen Arbeiten Ber die Coccotithophoriden erschienen, will ich im Folgenden eine Übersicht des Entwicklungsganges geben, den unsere Kenntnisse über diese Pflanzengruppe genommen laben. Eine chronologisch grenntete Zusammenstellung der Litteratur mag dann diesen Abschnitt beschließen. Die fettgedruckten Zahlen im Texte weisen auf die Nummern des Litteraturverzeichnisses bin.

Entwicklung der Kenntnisse von 1835 – 1865.

Zaerst haben die Elemente, ans denen die Kalkschale der Coccibiophoriden zusammengesetzt werden, die Aufmerksamkeit der Forscher erregt. Eurekenbere erlegten 1836 (1) in der Kreide und Forzellanerde regelmäßige Kalkscheiben von bald runder, bald eillicher Form, die er zwar für anorganischen Ursprunges lielt, aber weil sie in ungeheurer Zahl in manchen Gesteinen vorkommen, für die Bildung jener Mineralien für wichtig erachtete und daher mit besonderen Namen belegte und abbildete (3). Sie sind 4,5 – 12 μ lang nud durch konzentrische Ringe ausgezeichnet; nieht alle von Eureksuskounter seinen Kalkmorpholithen dieser Art abgebildeten Scheibchen aber hierher die in der Mikrogeologie (1854) auf Taf. 25 unter B. 16 abgebildeten "Morpholithscheiben" aus einen Kreidefels vom Anti-Banon und Sina; die etwa Si'μ Länge haben, und die auf Taf. 30

¹⁾ PERTY, Zur Kenntnis kleinster Lebensformen. 1852, p. 104, t. 16 f. 1.

unter S3 wiedergegebenen Morpholithe aus der Kreide von Rügen ($2-5~\mu$ lang). †) Ein sicheres Kennzeichen jedoch, das jeden Zweifel über die Natur dieser Morpholithe ausschlösse, ist weder aus den Zeichnungen noch aus den Angaben Ehrensberg zu gewinnen. Über ihren Bau erhalten wir keinen genaueren Anfschlinß. Auch ist Ehrensberg selbst immer bei seiner Ansicht, daß diese Gebilde anorganischen Ursprunges seien, geblieben, und hat noch 1873 (28) diesen Standpunkt ausstrücklich betont.

Bei den Vorarbeiten, die der Legung des ersten Kabels zwischen Amerika und Europa im Nordatlantischen Ocean voraufgingen, und an denen auf verschiedenen Schiffen HUXLEY und WALLICH teilnahmen, fanden beide Gelehrten im Schlamm der Tiefsee in großer Anzahl kleine Kalkscheiben, die den Ehrenberg'schen Morpholithscheiben sehr ähnlich sahen, von jedem Forscher aber in anderer Weise gedeutet wurden. HUXLEY, welcher bereits 1858 einen kurzen Bericht veröffentlichte (5), nannte die Körper wegen ihrer vermeintlichen Ähulichkeit mit Protococcuszellen ('occolithen und hielt sie ebenso wie Ehrenberg für anorganischen Ursprunges. Wallich hingegen (1860 und 1861, S. 10, 11) fand neben den vielen isolierten Coccolithen in dem Schlamme auch einzelne kngelige Massen, deren Oberfläche in regelmäßiger Anordnung solche Coccolithen aufgelagert waren. Diese Massen schienen ihm aus Sarcode, also Protoplasma zu bestehen und die Coccolithen einer Membranschicht aufzuliegen, Er schloß darans, daß die Kalkscheibchen die Skeletteile einer Zelle von 16-20,5 u Durchmesser seien und die isolierten Coccolithen also von dem Zerfall solcher Zellen herstammten. Da ihm gleichzeitig mehrere Zellen begegneten, die mit ihrer Schale zusammenhingen, wie die Kammern mancher Foraminiferen, und die Coccolithen nur in Gloligerinenschlamm gefunden wurden, hielt er die Zellen, die er Coccosphaeren nannte, für Entwicklungszustände von Foraminiferen. In demselben Jahre (1 Monat früher als Wallich; im Oktober 1860), in welchem Wallich diese Arbeit veröffentlichte, gab Sorby (9) Untersuchungen über fossile Coccolithen aus Kalkgestein heraus, in denen er die Uhrglasform der Scheiben nachwies und daraus ihre Bedeutung als Bekleidung einer sphaerischen Fläche ableitete. Auch fand er in dem Gestein runde Körper, deren Oberfläche mit Coccolithen bedeckt war, und die also den Coccosphaeren

¹⁾ EHRENBERG'S GATUNG Discoplea, die nach GÜMBEL (22) ebenfalls Coccolithen entsprechen soll, enthält, nach den Abbildungen in der Mikrogeologie zu urteilen, anzu andere, mit Coccoliben gar nicht verwandte Bildungen.

Wallich's entsprachen. 1) Einige Jahre später machte Wallich bekannt, daß diese Coccosphaeren nicht nur fossil oder auf dem Meeresboden vorkämen, sondern noch jetzt freischwimmend an der Oberfläche der tropischen Meere von ihm angetroffen seien (1865) (14).

Mit diesen Untersuchungen von Sonav und insbesondere von MALLICH WAR eigentlich der Weg vorgzeichnet, auf dem man sicher zur Erkenntnis der wahren Natur der Coccolithen und Coccosphaeren hätte kommen missen. Die scheibenförmigen Coccolithen bekleideten mit ihrem leicht sphaerisch gewöhlten Körper in regelmäßiger Anordung die Oberflächen protoplasmatischer kugeliger Massen von etwa 20 µ Durchmesser, die an der Oberfläche des Meeres gefangen werden konnten. Leider blieben diese Resultate lange Zeit von den meisten Forschern unberücksichtigt; nur WALLICH, dem wir überhaupt einige der besten Arbeiten über Coccolithophoriden verdanken, ging konsequent den von ihm eingeschlagenen Weg weiter, während andere Gelehrt noch bis in die 90er Jahre hinerin die sonderbarsten Hjpothesen über die Bedeutung der Coccolithen ausarbeiteten oder an der Existenz der Coccolithonhoriden überhaupt zweifelten oder an der Existenz der Coccolithonhoriden überhaupt zweifelten oder

Um in den Fortgang der Årbeiten einige Übersicht zu bringen um Wiederholungen zu vermeiden, wird es sich empfehlen, den Stoff zu sondern und zuerst die Untersarbungen über den Bau der Occolithen und die Form der Voccolithenbordien zu besprechen, dann die Auskichten über die Bedeutung dieser beiden Formen zu entwickeln und schließlich die Erkenntnis des Vorkommens und der Verbreitung der Occolithophordien darzulegen.

2. Die weitere Entwicklung der Kenntnisse,

a) Der Bau der Coccolithen und der aus ihnen gebildeten Schalen.

aa) Coccolithen.

HCXLEY (16) hat zuerst den Bau der Coccolithen eingehender vulert und zwei Arten derselben unterschieden, die er Discolithen und Cyatholithen unnnte (1868). Die ersteren stellen einfache Kalkscheiben dar (p. 206–207, tab. 4 fig. 2a-f), die betzteren werden degeren aus zwei solchen Schalen gebildet, die durch einen kugeligen Körper, den sog. "Centralkörper", so miteinander verbunden werden,

¹) Schon Emassuno bildet in der Mikrogeologie Taf. 30 in B einen Körper va Se Durchmesser ab, der einer Coccophuera außerordentlich ibaltieh sieht. Naderharreweise sagt er aber in der Erklärung, daß dieselben "am glasartigen kligte dorer ovalen Bläschen gebüldet" seien, während die Zeichnung ganz deutlich Sylden mit verliefter Mitte erkennen läßt.

daß ihre Flächen parallel gerichtet sind und ihre Mittelpunkte genau übereinander liegen. Die Schalen hatten bald runde, bald ovale Form (p. 207-208, tab. 4 fig. 4a-m). Bei langsamer Auflösung des Kalkes blieb eine organische Gerüstsubstanz zurück. HAECKEL, der 1870 Tiefseeschlamm untersuchte, fand darin die gleichen Formen (20), nannte sie aber Mono- und Amphidisken. Er gab einige weitere Ansichten von Discolithen (tab. 17, fig. 28, 29 Flächenansicht, fig. 46 Seitenansicht) und Cyatholithen (tab. 17 fig. 54-80), darunter die eines sehr eigentümlichen Cvatholithen, dessen eine Schale kreisrund, dessen andere oval war (fig. 71). Ein solcher Coccolith ist später nie wieder gefunden worden. An den Schalen unterschied HAECKEL eine ganze Reihe von konzentrischen Zonen; ein kngeliger Centralkörper sollte die Schalen eines Coccolithen mit einander verbinden. Ein richtigeres Verständnis für den Bau der Cvatholithen brachte aber erst 1877 Wallich (32), indem er nachwies, daß der Centralkörper Huxley's und Haeckel's ein cylindrisches Verbindungsstück sei und die äußere Schale genau über dem Ansatzpunkte desselben durchbohrt sei. Da die innere Schale kleiner als die änßere ist und das Verbindungsstück eine ziemliche Dicke besitzt, so werden bei der Flächenansicht eines Cyatholithen Zonen von verschiedenem Lichtbrechungsvermögen vorgetäuscht. Auf tab. 17 fig. 9-11 und 13-15 sind diese Verhältnisse gnt erläntert. Alle von ihm beschriebenen Cyatholithen sind elliptisch, aber die einen besitzen eine einfache Durchbohrung der äußeren Scheibe, bei den anderen ist dieselbe durch ein Querseptum verdoppelt. Abgebildet wird indessen auch ein Coccolith mit runden Scheiben (fig. 8). Bei allen ist die größere Scheibe radiär gestreift.

Neben diesen beiden Arten von Coccolitheu, den Disco- und Cyatholithen, hatte Souav zuerst (1861, 9) in Kalkgestein Discolithen ähmliche Gebilde gefunden, die aber einen langen stabförmigen Fortsatz auf ihrer Fläche trugen (p. 197 fig. 3). Schmurr traf dann 1870 (191, tab. 2 fig. 28, 29, 32) im Schlamm des Adriatischen Meeres in unzähliger Menge ähnliche Skeletteile mod naunte sie Rhabdolithen (p. 680). Nach seinen Abbildungen waren zwei verschiedene Formen vorbanden, die einen mit stabförmigen, gleich dickem Fortsatz, die anderen mit distal kolbenförmig verdicktem Fortsatz. Ihre Länge betrug 4—5,4 µ. Die zweite Form warde darauf von der Challenger-Expedition in dem Globigerinenschlamm der subtropischen Region als sehr händig nachgewiessen (30, p. 37 und 38).

Endlich zeigten 1898 (42) G. Murray und Blackman in einer sehr schönen kleinen Arbeit, daß nicht nur die äußere Platte der Cyatholithen, sondern auch die innere Platte und das ganze Verhüdungsstück durchbohrt sei und die Löcher im Centrum der Scheiben eben nichts anderes vorstellen als die Mündungen des röutrenartigen Verbindungsgliedes (tab. 15 fig. 5a und tab. 16 fig. 8). Sie fanden ferner auch bei den Rhabdolithen einen ganz analogen Bau, indem der keulenförmige Fortsatz dem Verbindungsstück, die Basalplatte aber der innern Platte eines Cyatholithen entspricht (tab. 15 fig. 15).

Somit hatte man drei Arten von Coccolithen kennen gelenti.

t einfach scheibenförmige, undurchbohrte Discolithen; 2. aus zwei
durchbohrten Scheiben und einem röhrenförmigen Verbindungsstück
gebildete Cyat holithen und 3. aus einer durchbohrten Basalscheibe
und einem an für senkrecht schenden langen durchbohrten Fortsatz
betehende R hab dolithen. Seit man indessen mit dem komplizierten
Bau der beiden letzten Coccolithenformen bekannt geworden war
und erfahren hatte, daß die Cyatholithen leicht in ihre zwei Schalen
auseinanderfallen, war unan mißtrauisch gegen die einfachste Coccolithenform der Discolithen geworden und hatte sie schließlich gänzlich
gestrichen. Schon Schund behauptete 1870, daß Discolithen nicht
eitsiterten (19, p. 674), und G. Murray und Blackmax betonten 1898
dasselbe (42, p. 436).

bb) Die Schalen.

Schalen aus Discolithen gehildet sind nirgends beschrieben. Jedoch blidet HYXLY 1868 (16) eine Coccolithophoride von 5,5 μ Durchmesser ab (tab. 4 fig. 7 at, deren ovale Coccolithen einem wulstig vorspringenden Rand zu besitzen scheinen und die voraussichtlich mit der weiter unten zu beschreibenden nenen Form Pont osphaera huxleyi verwandt ist. HYXLKY selbst rechnet sie allerdings zu den Coccophaere mit Cyatholithen, aber die Zeichung widerspricht dem durchans. HAXCKEL hat dann 1894 in seiner systematischen Phylogenie 390 für die noch unbekannten Coccolithophoriden, deren Schale aus Discolithen gebüllet wird, den Namen "Coccosphaera" vorgeschlagen (9. 111), obwohl dieser bereits 1877 von WALLICH den Formen mit Cytabiolithen gegeben van (32, p. 348).

Von diesen letzteren "Coccospharen" (° occosp haera Wallenden sind verschiedene Formen gefünden. Die von Wallen 1861 beschriebene Art besitzt ovale ('yatholithen mit einer oder zwei Burchbohrungen der Platten (p. 53-55 Textfig., p. 53 fig. 1 und 2, p. 55 fig. 1). HCLENY figter 1868 (18) eine Bee Species mit runden Coccolithen, deren Platten nur einben derhohrt sind, hinzu (tah. 4 fig. 6 e. und 7c.). Auch Havschaft (20)

Archiv für Protistenkunde. Bd J.

fand, wie das vorauszusehen war, da alle drei Forscher Bodenschlamm des Nordatlantischen Oceans untersuchten, dieselben beiden kugelförmigen Arten. Wallich hingegen, der außer Tiefseeschlamm auch Material von der Oberfläche des Meeres prüfte, begegnete hier 1869 (18) einer gestreckten eiförmigen Form, die er 1877 (32, p. 348) als Coccosphaera carterii beschrieb und abbildete (tab. 17 fig. 6. 7, 12; 3, 4). Sie zeichnete sich noch dadurch ganz besonders aus, daß ihr einer Pol zuweilen aufgebrochen war. Ihre Coccolithen sind oval, aber stets doppelt durchbohrt, während die ebenfalls ovalen Coccolithen der kugeligen Form, die Coccosphaera pelagica genannt wird (32, pag. 348), nach dieser neuen Arbeit Wallich's stets einfach durchbohrt sein sollen. Doch widerspricht diese Angabe den Zeichnungen und Beschreibungen von 1861 (10), so daß auf diesen Unterschied kein großer Wert gelegt werden kann. Challenger-Expedition erbeutete zwar viele "Coccosphaeren" an der Oberfläche der Oceane (29, 35, 36), traf aber weder die merkwürdige ovale C. carterii Wall, noch lieferte sie überhaupt irgeud etwas Neues in Bezug auf diese Gattung. Vielmehr ist die Abbildung, die J. Murrative (p. 938 und 939) giebt, obwohl das nicht. angegeben ist, eine einfache Kopie von HAECKEL's bereits 1870 veröffentlichten Fig. 53 auf Tab. 17 und stellt daher gar nicht ein Exemplar von der Oberfläche des Meeres dar, sondern aus dem Globigerinenschlamm. Erst 1897 ließen G. Murray und Blackman auf einer Fahrt von England nach Barbados mit der Schiffspumpe gewonneues Meerwasser filtrieren und den Rückstand konservieren (41). In ihm fanden sie später die von Huxley 1868 im Tiefseeschlamm entdeckte "Coccosphaera" mit runden Coccolithen wieder nud nannten sie C. leptopora (42). Auch Wallich's 1861 beschriebene C. pelagica. trafen sie an und konstatierten (1898) von neuem, daß die Platten auch bei dieser kugeligen Art oft eine zweigeteilte Öffnung besitzen, Außerdem wiesen sie nach, daß die änßeren großen Platten der Cyatholithen in ihrer natürlichen Lage sich gegenseitig mit ihren Rändern decken, so daß sie dem Wachstum der Zelle leicht nachgeben können. Auch fanden sie Ketten von 2-4 mit einander verklebten Individuen, deren Entstehung sie auf unvollständige Teilungen zurückführten. Solche Ketten hatte zwar schon 1861 Wallich beobachtet und abgebildet (10, p. 55 Fig. 1), ohne iedoch die richtige Deutung zu finden. Von "Coccosphaeren" waren also drei Formen gefunden: 1, 1861 Coccosphaera pelagica WALL: 2, 1868 Coccosphaera leptopora MURR, und BLACKMAN; 3, 1877 Coccosphaera carterii Wall. Ein Versuch Ostenfeld's (45, 48) nach

der Zahl der Coccolithen auf einer Schale Cocc, pelagica Wall.

m zwei Arten (C. pelagica s. str. mit einer var. carterii für die
orale Form; C. atlantica nov. sp.) zu trennen, beruht auf so unsicherer Grundlage, daß er vorläufig am besten unberücksichtigt
bleibt, um so mehr, als Ostensyreld einer Grorm der Coccolithen ganz
aßer Acht läßt und auch die "Coccosphaeren" mit runden Coccolithen
seiner C. atlantica zuteilen will (Cocc. atlantica Osteny-Hunley
1888 16) tab. 4 fg. 6, d. 4 p. e und fig. 7 b und c.

Es ist ein Verdienst der Challenger-Expedition, zuerst ans Rhabdolithen gehildete Schalen entdeckt zu haben. In einem Vorhericht über die Ergebnisse gab Thomson 1874 (29) Abbildungen zweier Arten, deren eine einfach kolbenförmige Fortsätze trug, aber durch ihren ganz eigenartig polyëdrisch begrenzten Körper auffiel. Die zweite Form trug lange, hohle und an ihrem freien Ende kelch- oder becherartig erweiterte Fortsätze. Dieselben, offenbar stark schematisch gehaltenen Abbildungen, kehren im Narrative 1885 wieder, begleitet von einem kurzen Texte Murbay's (35). Haeckel stellte in seiner systematischen Phylogenie 1894 iede Art in eine besondere Gattung und nannte, da er unbegreiflicher Weise die becherförmige Mündung der Fortsätze der einen Art für eine distale Scheibe ansah, diese Form Discophaera, während er für die andere Species die alte Bezeichnung Rhabdosphaera beibehielt (39). Als G. MURRAY und Blackman ihr an der Oberfläche des Atlantischen Oceans gefischtes Material untersuchten, fanden sie eine dritte Art, deren Fortsätze eine trompetenförmige Mündung besaßen, indem ihr Rand leicht nach außen zurückgeschlagen war, und die sie Rhabdosphaera tubifer nannten (41). Anch die Rhabdosphaeren mit einfach kolbenförmigen Fortsätzen trafen sie wieder an und zwar mit kugeligem, nicht polyedrischem Körper. Die Darstellung im Challenger-Werk ist also falsch und wohl nach einer leeren, zerdrückten Schale hergestellt. Nicht gefunden war bisher die Schale, welche aus den im Adriatischen Meere von Schmidt 1870 entdeckten Rhabdolithen mit dünnem, stielartigem Fortsatz zusammengesetzt wird (19, tab. 2 fig. 28).

b) Der Organismus der Coccolithophoriden.

Nachdem Wallich 1861 (10) und 1877 (32) gezeigt hatte, daß die Cocolithenschale einen plasmaartigen Körper umschließt, und betont hatte, daß derselbe bei den beiden von ihm beschriebenen Cocolithophoriden (C. pelagica und carterii) "völlig farblos" sei,

^{1) 6}c hat runde Coccolithen, 6d und 6e ovale.

ist bis vor wenigen Jahren kein Fortschritt in der Kenntnis vom Zellleibe der Coccolithophoriden erfolgt. Auch J. Murray fand bei den zahlreichen Coccolithophoriden der Challenger-Expedition den Schaleninhalt "perfectly clear" (35, p. 938-939). Nach Auflösung der Schale blieb eine kleine gelatinöse Kugel, in deren äußeren Teil die Kalkplatten eingebettet sind. Als er später jedoch Oberflächenwasser des Nordatlantischen Oceans filtrierte, bemerkte er an den Coccolithophoriden einen gelben Inhalt von fast derselben Farbe wie die der Diatomeen. Er teilte dies G. MURRAY und BLACKMAN mit, als diese ebenfalls pelagische Coccolithophoriden untersuchten, aber keine Färbung des Juhalts finden konnten (1897, 41). In ihrer ausführlichen Publikation im Jahr darauf bilden sie "einen gelbgrünen centralen Chromatophor" bei "Coccosphaera" ab; doch ist die Zeichnnng ganz ungenügend, da man nur einen formlosen Klumpen ohne jede Differenzierung in der Schale liegen sieht (42, tab. 15 fig. 6). Nach einer kurzen vorläufigen Notiz in der Nature von 1900 (47, p. 327) hat aber Fran Weber van Bosse im Sunda-Meere deutlich gring Chromatophoren (green chromatophores) in dem Schaleninhalte von Coccolithophoriden beobachtet, so daß die Pflanzennatur, die schon G. MURRAY und Blackman auf Grund ihrer Beobachtungen behanpteten, jetzt zweifellos nachgewiesen ist. Wie OSTENFELD auf Grund einer persönlichen Mitteilung seitens der Forscherin berichtet (46, p. 59), hat sie einen grünen Chromatophor beobachtet. Ein Kern, der bis dahin nie gesehen war, wurde in demselben Jahre (1900) von OSTENFELD durch Behandlung der Coccolithophoriden mit Salzsäure und Färbung mit Hämatoxylin zur Anschannug gebracht. Er soll kugelig sein und eine ähuliche Struktur wie die Peridineenkerne haben. während das Zellplasma körnig, nach außen scharf abgegrenzt ist und eine große Vakuole zu umschließen scheint. Doch war das Material nicht lebensfrisch, sondern konserviert und ließ keine Sonr von Chromatophoren erkennen (45). Teilungszustände der Coccohithophoriden sind zuerst von G. Murray und Blackman erkannt (41, tab. 15 fig. 7 und 7a), während sie schon 1861 von Wallich abgebildet wurden (10, p. 55 fig. 1 und 32, tab. 17 fig. 16). Die Schale schnürt sich dabei ringförmig ein und schließlich unter Abrundung ieder Hälfte vollständig durch. Die Tochterindividuen bleiben oft eine Zeitlang mit einander zu 2-4 Individuen kettenartig verbunden. Die Coccolithophoriden sind also einzellige Pflanzen, deren Zellleib von einer ans Coccolithen gebildeten Schale umschlossen wird und außer einem Kern und einer Vaknole (?) einen grünen oder diatominfarbenen Chromatophor enthält. Die Vermehrung findet auf ungeschlechtlichem Wege durch Teilung von Zelle und Schale statt, wobei es vorübergehend zur Bildnug kurzer Ketten kommt. Alle diese Beobachtungen beziehen sich jedoch nur auf die Formen mit Cyatholithen. Über den Ban derjenigen Coccolithophoriden, deren Schalen aus Discolithen oder Rhabdolithen gebildet werden, weiß man bis jetzt nichts. Doch kann man für eRhabdosphaeren (Inc. Discosphaeren Harkeze) vermaten, daß sie eng mit jenen Formen verwandt sind, da die Coccolithen einen analogen Bau zeigen.

Während diese Einsicht allmählich erreicht wurde, sind die verschiedensten Erklärungsversuche gemacht, nm die Coccolithen und ihre Schalen im System der Pflanzen oder Tiere unterzubringen, und es lohnt sich, wenigstens ganz kurz dieselben hier anzuführen:

 Die Coccolithen und die Coccolithophoriden sind anorganische Petrifikationsprodukte, die mit Organismen nichts zu thun haben. Diese Ansicht hat EHRENBERG stets verteidigt, und in seiner ersten Arbeit (1858, 5) neigt auch HUNLEN ihr zu.

2. Die Coccolithen und Coccolithophoriden sind nur die Skeletteile anderer Organismus, eis emschließen keinen selbständigen Organismus. Hrxxxv hielt 1888 die Coccolithen (Discolithen und Cyntholithen) für Skelette des Bathybius, in dessen Masse dieselben massenhaft eingelagert sich fanden. Er verglich sie den Spongiennadeln im körper der Schwämme und meinte, daß die Coccolithophoriden vielleicht die Fortpflanzumgeorgane des Baltybius umbüllen möchten (16). Hxxxxv. erschien (1870) diese Ansicht bedenklich, da er den Coccolithophoriden ahnliche) Körper in der Gallerthälle einer pelagischen Radiolarie bei den Canaren (Myxobrachia 20, p. 519 und tab. 18 g. 8-10) fand. Daher war es ihm wahrscheinlicher, daß die Coccolithophoriden Skeletteile pelagischer Tiere seien und erst nach dem Tode derselben zu Boden sinken.

3. Die Coccolithen als solche sind selbständige Organismen, die Coccolithophoriden also Kolonieen einzelliger Wesen. Die komplizierte Gestalt der Cyatholithen, vor allem ihre Zusammensetzung aus zwei Schalen und die mannigfachen Gestalten, welche diese Coccolithen

¹ Die Zeichnungen lassen eine siehere Entscheidung nicht zu; die intensiv reibe Fizhung ist sehr auffällig. Anch neunt HARCKEL als eine andere Radiolarie, die ihaliche Konkretionen bestüre, Thalassosphaera morum. Aber diese haben nach J. Mittaris Abhildungen (Abbdlg, Akad, Berlin 1866 p. 28 tab. 7 fig. 1—2) gar siehts mit Coordithophoriden zu thun.

bei ihrer allmählichen Zersetzung im Meeresschlamm annehmen, führte zuerst O. Schmidt (1870, 19) zu dieser Anffassung. Er glaubte einen Vermehrungsapparat und Sporen an den Cyatholithen nachweisen zu können und bildete die verschiedenen Zerfallsformen als Entwicklungsstadien ab. Unabhängig von him beschrieb 1871 CARTER die runden Cyatholithen als Melobesia discus, die ovalen als Melobesia discus, die ovalen als Melobesia unicellularis; die "Coccophaeren" sollteu Sporangien dieser zu den Rhodophyceen gehörigen Algen sein (22). Auch Thomson hält in seinem Werk "The Depths of the Sea" (1874, 29, p. 414—415) die Coccolithen für die Glieder einer einzelligen pelagischen Alge, während die Bedentung der "Coccosphaeren" ihm völlig rätselhaft erscheint. Endlich haben selbst noch 1897 Jouan und Dixox die Cyatholithen für den Foranmiferen nabe stehende selbständige Wesen gehalten (40).

- 4. Die Cocolithen sind Entwicklungszustände der Cocolithophoriden. Schwarz hat 1894 in einem recht schwer verständlichen, von sehr dürftigen Zeichnungen begleiteten Aufsatze den Nachweis zu führen gesucht, daß die Discolithen bei ihrer Fortpfianzung sich mit Cyatholithen numbillten und der Inhalt dieser Art Cyste schließlich als kleine Coccolithophoride frei würde. Die Arbeit stützt sich auf fossiles Material (38).
- Die Coccolithen sind die Schalenelemente selbständiger einzelliger Organismen, der Coccolithophoriden. Diese leben pelagisch an der Oberfläche der Meere.

Wallich 1861 (10) und Ostensteld 1899 (43) sahen die Coccolithophoriden als tierische Organismen an und stellten sie in die Nähe
der Rhizopoden. Die Farblosigkeit des ganzen Zellleibes mußte sie
notwendig zu der Eberzeugung von der tierischen Natur führen;
die bei der Teilung auftretenden mehrzelligen Zustände brachten
Wallich zur Annahme einer Beziehung zu den Foraminiferen, die
Durchbohrung der Coccolithen Ostenstells zur Annahme von Pseudopolieu, die durch die Poren der Schale hervorträten.
Schon vor der Auffändung des gelben oder grünen Farbstoffes

Schon vor der Aufindung des gelben oder grünen Farbstoffes nud der Chromatophoren haben WALLOF (1877, 32, p. 346-347), J. MURRAY (1891, 36, p. 257) und HAECKEL (1894, 39, p. 110) die Coccolithophoriden für einzellige pelagische Pflanzen erklärt, ob wohl sie einen Beweis für die Richtigkeit ihrer Vermutung nicht bringen konnten.

c) Vorkommen und Verbreitung der Coccolithophoriden.

Wahrscheinlich sind die Coccolithophoriden eine Pflanzenform von sehr hohem geologischen Alter. Allerdings bedürfen die Angaben über das Vorkommen der Coccolithen in Gesteinen durchaus einer eingehenden Revision. Die undurchbohrten Discolithen sind von den durchbohrten Cyatholithen und Rhabdolithen zu nnterscheiden, so weit wie möglich muß die Gestalt und Größe genauer ermittelt und neben den einzelnen Schalenelementen auch nach den ganzen Schalen gesncht werden. Denn es dürfte schwer sein, die einfachen Discolithen im isolierten Zustande sicher als solche zu erkennen, während die komplizierter gebauten Cyatholithen und Rhabdolithen kanm mit anderen Organismenresten zu verwechseln sein werden. Nachdem EHRENBERG, SORBY, WALLICH und andere die Coccolithen in verschiedenen Gesteinsarten gefunden hatten, suchte Gümbel (21, 27) systematisch die Sedimente durch nnd gab 1870 eine Zusammenstellung aller fossilen Funde von Coccolithen. Hiernach kommen dieselben in fast allen sedimentären Formationen') bis herab zum Cambrium (Potdamsandstone von Michigan und Canada) vor. In einzelnen Gesteinsarten sind die Coccolithen außerordentlich zahlreich; so enthielt nach Gümbel 1 Kubikmeter Eocänmergel 800 Billionen Coccolithen oder 800 000 in 1 Kubikmillimeter! Neben den Coccolithen waren Foraminiferen am häufigsten. von denen fünf Exemplare auf einen Kubikmillimeter kamen. Diese beiden Organismenreste, die auch hente den wesentlichsten Bestandteil des Globigerinenschlammes der Meerestiefen ausmachen, setzten also fast ausschließlich dieses Gestein zusammen, das eine Mächtigkeit von 400 m besaß.

In der Gegenwart ist die Bedentung der Coccolithophoriden, soweit sich das beurteilen läßt, kaum eine geringere. Dafür spricht in erster Linie die Häußigkeit ihrer Reste im Schlamm des Meeresbodens, die zuerst von Huxley und Wallen, dann später durch die Challenger-Expedition nachgewiesen wurde. Überall, wo Globigerinenschlamm durch das Lot heraufbefördert wurde, traf man auch auf massenhafte Goccolithen und Coccolithophoriden. Aber auch an anderen Stellen des Meeresbodens von seieltem Küstenwasser an funden Wallen (1865, 1869, 14, 18) Günrel und Seinmur (1870, 21 und 19) sowie Cakter (1871, 22) Coccolithen und zwar zum Teil so häufig, daß man nur die Algen, Hydrozeen und Korallen abzuspillen brauchte, um Exemplare derselben zu erhalten. In neuester Zeit (1887, 40) haben Jolly und Dixox an der Küste der Irischen See in einem Kubikechtimeter Wasser 200 Coccolithen gefunden, in je fünf Kübik-

 [&]quot;In fast allen Sedimentformationen mit weichem Kalkstein und schlemmbarem Mergel" (21, p. 764).

millimeter Wasser war also im Durchschnitt ein Coccolith! Danach kann in der That die Menge der Coccolithen im Küstenschlamme nicht mehr überrasehen. Auch im Darm der Auftrieb fressenden Bodentiere, wie der Ascidien, will Carten (22) sehr häufig Coccolithen beobachtet haben.

Nach diesem ausgedehnten und massenhaften Vorkommen der Schalentrümmer der Coccolithophoriden auf dem gesamten Meeresboden aller Oceane (GÜMBEL 1870, 21), von der Küste ab bis zu den großen Tiefen, in denen der Globigerinenschlamm sich ablagert, war zu schließen, daß auch die Coccolithophoriden selbst als pelagische Organismen eine weite Verbreitung und große Häufigkeit haben. Nachdem Wallich schon 1865 und 1869 dieselben an der Oberfläche des Atlantischen und Indischen Oceans, sowie im flachen Wasser der Südküste Englands nachgewiesen hatte (14, 18), gab die Challenger-Expedition zuerst einen genaueren Einblick in die Verbreitung der Formen (30, 35). Nur im arktischen und antarktischen Wasser (südlich vom 50 ° S.Br., p. 436) und überall da, wo brackisches Wasser den Einfluß der Küste verriet, fehlten die Coccolithophoriden; sonst fanden sie sich überall im Oberflächenwasser und im Magen der pelagischen Tiere (Salpen, Crustaceen u. a.). Während aber die "Coccosphaeren" (C. mit Cyatholithen) in den gemäßigten Klimaten größer und zahlreicher waren und noch in Wasser von nur 7,5 ° C. vorkamen, waren die Rhabdosphaeren (incl. Discosphaeren HAECKEL) auf das subtropische und tropische Gebiet beschränkt und an eine Wassertemperatur von mehr als 185 °C. gebunden. Bestätigt wurden diese Erfahrungen durch G. Murray und Blackman (1897, 1898, 41, 42) und Ostenfeld (1900, 1901, 46, 48). Der nördlichste Punkt, an dem Rhabdosphaera von den beiden ersteren gefunden ist, liegt in 41° 30' nördl. Br.: auch OSTENFELD hat im Nordatlantischen Gebiet nie eine Rhabdosphaera beobachtet, dagegen konnte er die "Coccosphaera" noch bis 64° 45' nördl. Br. in Wasser von 5.0 °C. Wärme verfolgen. Die dänische Ingolf-Expedition hat endlich nachgewiesen, daß Coccolithen 1) noch sehr zahlreich im Globigerinenschlamm nördlich von Island vorkommen, Unglücklicherweise führt Boeggild, der die Bodenproben untersucht hat, nicht die Stationen anf, an denen Coccolithen von ihm beobachtet wurden. Doch sagt er ausdrücklich: "The Coccoliths are found in very great numbers through the whole territory of the Ingolf

 $^{^3)}$ Die Coccolithen waren ovale Cyatholithen mit ovaler Durchbohrung und einer Länge von 11 μ .

expedition. I have not, to be sure, searched for them in all the specimens. . . . , the only deposits in which they have not been met with, are a few specimens near the coasts with exceedingly small quantities of carbonate of lime " (p. 88). Es ist danach wahrscheinlich, daß Coccolithen noch in Meeressedimenten südlich Jan Mayen dicht unter 70° nördl. Br. und im Labradorstrom nördlich vom 60.º abgelagert werden. Ob sie aber vou Coccolithophoriden stammen, die durch die Ausläufer des Golfstromes his in diese Breiten hinaufgeführt werden, oder ob in den arktischen, vom Pol kommenden Strömen selbst Coccolithophoriden leben, bedarf noch weiterer Untersuchungen. Über die Menge, in welcher die Coccolithophoriden an der Oberfläche des Meeres auftreten, fehlen alle genaueren Angaben J. MURRAY redet von großer Häufigkeit, die auch durch die sehr primitive Fangmethode 1) vorausgesetzt wird. G. Murbay u. Blackman hingegen sowie OSTENFELD haben die Coccolithophoriden nie zahlreich beobachtet, was aber sehr wohl an der Verwendung eines zu weitmaschigen Netzzenges gelegen haben kann. 2) Endlich ist uns bis jetzt nichts bekannt über die vertikale Verbreitung dieser Formen in den verschiedenen Wasserschichten.

Fassen wir alles zusammen, so ergeben sich im wesentlichen zwei große Lücken in unseren Kenntnissen, von denen die eine die systematische Stellung, die andere die Biologie der Coccolithophoriden betrifft. Bis jetzt wissen wir nur von den Cyatholithen bildenden Formen, daß sie einzellige, durch Teilung sich fortpflanzende Pflanzen mit grünem oder diatominfarbenem Chromatophor sind. Das genügt nicht, um ihnen irgend eine Stellung im System der Protophyten anzuweisen. Von den Rhabdosphaeren (s. ampl.) ist nur der Eintritt von Zellplasma in die Stabfortsätze behanntet 42, und von den Discolithen erzeugenden Arten kennen wir noch nicht einmal die Schalen. HAECKEL stellt nun zwar (1894, 39) die Coccolithophoriden zu den "Paulotomeen" und teilt sie in zwei Gruppen: die Coccosphaerales (mit den Cyatholithen und Discolithen bildenden Formen) und die Rhabdosphaerales (mit Rhabdolithen). Aber diese Einordnung in sein System und die Einteilung in Grappen ist notwendigerweise willkürlich und rein provisorisch. Es wird sich denn auch zeigen, daß HAECKEL in beiden Punkten geirrt

¹ Die Coccolthophoriden wurden an den schleimigen und gallertigen Massen der größeren Auftriebtiere gefunden, wenn die pelagischen Fänge in einem Gefäße längere Zeit gestanden hatten (30, p. 38).

⁷) OSTENFELD und G. MCREAY U. BLACKMAN ("No. 20 miller's silk" 42, p. 428) haben Müllergaze benutzt, die zum Fange dieser Organismen viel zu weitmaschig ist.

hat. Erst eine genauere Erforschung des Baues und der Vermehrungsarten kann uns hier weiter führen.

In biologischer Hinsicht fehlt vor allem ein Maßstab für die Menge, in welcher die Cocolithophoriden lebend im Meere vorkommen. Die bis dahin angewandten Fangmethoden gestatteten das nicht. Ohne genaue Angaben über die Zahl der pelagisch lebenden Cocolithophoriden ist es aber nicht möglich, Einsicht in die Bedeutung dieser Organismen im Haushalte des Meeres zu gewinnen. Denn die enormen Massen von Cocolithen auf dem Meeresboden haben sich voraussichtlich in Zeiträumen dort abgelagert, über deren Länge wir nichts wissen, und bei der Resistenz der Cocolithen gegen die Zerstörung sagt uns auch ihre Menge in einem gegebenen Quantum Meerwasser über die Zahl der dort im Augenblick lebenden und also für die Ernährung von Tieren allein in Betracht kommenden Individuen selbst nichts auss. Es wird ferner wichtig sein, die vertikale Verbreitung dieser Organismen kennen zu lernen, um zu wissen, für welche Wasserschichten sie eine besondere Bedeatung haben.

Von Interesse würde es schließlich sein, die ovale Form der "Coccosphaera" (C. carterii Wall.) wiederzufinden und die Bedeutung der polaren Schalenöffnung zu untersuchen, sowie ferner die von Schwidt im Bodenschlamme des Adriatischen Meeres gefundenen Rhabdolithen mit dünnem stielartigen Fortsatz an einer Rhabdosphaera zu entdecken.

Verzeichnis der bis Ende 1901 erschienenen Litteratur über die Coccolithophoriden:

- Ehaenberg, Chr. G. (1836): Bericht über die Verhandlnugen der Königl. Preuß-Akad. Wissenschaften zu Berlin. 1. Jahrgang, 1836, p. 84 und 85.
- Derselbe (1836): Poggendorf's Annalen, Bd. 39 p. 101 (u. tab.).
 Derselbe (1838): Abhandlungen der Akademie der Wissenschaften zu Berlin,
 - Derselbe (1838): Abhandlungen der Akademie der p. 67 Anm.
- Anm.
 Derselbe (1854): Zur Microgeologie, Leipzig, tab. 25 fig. B 16 u. tab. 30 fig. B.
 Hexagy, Th. H. (1858): Appendix A. in: Capt. Darman's Report "Deap-Sea
- HCXLEY, TH. H. (1858): Appendix A. in: Capt. Datman's Report Deap-Sea Soundings in the North Atlantic Ocean*. (Auch in dem Aufsatz H.'s von 1888 enthalten.)
- Wallich, G. C. (1858); Proceedings Royal Instit., London. vol. 2.
 Sorby, H. C. (1860); Proceedings Sheffield liter, philos. Soc. (Anch i. d. Aufsatz
- von 1861 enthalten.)

 8. Wallier, G. C. (1880): Annals and Magaz. Nat. History, ser. 3 v. 6 p. 457—458,
- 9. Soant, H. C. (1861): Annals and Magaz. Nat. History, ser. 3 v. 8 p. 194—200, fig. 1—4 i. Text.
- Wallich, G. C. (1861): Annals and Magaz. Nat. History, ser. 3 v. 8 p. 52-58, fig. i. Text.

- 11. Derselbe (1861): Franklin Instit. Journal. v. 13 p. 237.
- 12. Derselbe (1862): Annals and Magaz. Nat. History, ser, 3 v. 9 p. 30.
- 13. Derselbe (1864): Annals and Magaz. Nat. History, ser. 3 v. 11 p. 445 Anm.
- 14. Derselbe (1865): Royal microscopical Society.
- 15. Derselbe (1868): Annals and Magaz. Nat. History, ser. 3 v. 15 p. 317.
- 16. HUXLEY, TH. H. (1868): Quarterly Journal microsc, Sc., v. '8 new Ser. p. 203-212, Taf. 4.
 - 17. Ehrenberg, Chr. G. (1868): Abhandlg. d. Akad. d. Wissenschaften zu Berlin, p. 48.
 - 18. Wallich, G. C. (1869); Monthly Microscopic, Journal, p. 35 n. 36.
- 19. Schmdt, O. (1870): Sitzungsber. Akad. der Wissenschaften zu Wien, Bd. 62
- p. 672-682, tab. 1 n. 2. (Auch: Ann. Mag. Nat. Hist. 1872 n. Ausland 1870.) HAECKEL, E. (1870); Jenser Zeitschr, f. Medic, u. Naturw., Bd. 5 p. 499-519. tab. 17 n. p. 524-527, tab. 18.
- 21. GÜMBEL, C. W. (1870): Neues Jahrb, Mineralogie, p. 753-767 (u. Ausland 1870).
- 22. Carter, H. J. (1871): Annals and Magaz, Nat. Hist., ser. 4 v. 7 p. 184-189.
- 23. EHRENBERG, CHR. G. (1871); Abhandl. d. Akad. d. Wissenschaften zu Berlin, p. 115.
- 24. Thonson, W. (1872); Depths of the Sea, London, p. 413.
- 25. Ehrenberg, Chr. G. (1872): Abbandl. d. Akad. d. Wissenschaften zu Berlin, p. 361.
- 26. Harting (1872): Naturk. Verh. d. Kon. Akad. Haarlem. Deel 14. 27. GÜMBEL, C. W. (1873): Nenes Jahrb. Mineralogie, p. 239-302.
- 28. Ehrenberg, Chr. G. (1873): Abhandl. d. Akad. d. Wissenschaften zn Berlin, p. 361.
- 29. Thomson, W. (1874): Depths of the Sea, London, 2d edit. 413-415.
- 30. Derselbe (1874): Proceedings Royal Soc. London, v. 23 p. 38.
- 31. Sollas (1876): Geological Magaz.
- 32. Wallich, G. C. (1877): Annals and Magaz. Nat. Hist. ser. 4 v. 19 p. 342 -348 n. tab. 17.
- ZITTEL, K. A. (1880): Handb. d. Palaeontologie (1876-1880), Tiere Bd. 1 p. 59-60. 34. Bütschle, O. (1880): Protozoen in: Bronn's Klassen u. Ordnungen des Tierreichs. Bd. 1 p. 179-180, Taf. 1 Fig. 2-7.
- 35. MURRAY, J. (1885); Challenger Report, Narrative v. 1 part 1 n. 2 p. 938.
- 36. Derselbe (1891); Challenger Deap-Sea Deposits, p. 257 u. tab. 11 fig. 3 n. 4. 37. Brown und Harrisson (1892): Quart. John. Geolog. Soc., v. 48.
- 38. Schwarz, E. H. (1894): Annals and Mag. Nat. Hist. ser. 6 v. 14 p. 341-346. Textfig.
- Haeckel, E. (1894): Systemat. Phylogenie, 1. Teil p. 110-111.
- 40. Dixon, H. und Jolly (1897): Nature, v. 56 p. 468-469, Textfig.
- 41. MURRAY, G. und BLACKMAN (1897); Nature, v. 55 p. 510-511, Textfig.
- 42. Dieselben (1898): Philosoph. Transact. Royal Soc. London, v. 190 ser. B p. 427 -441, tab. 15 n. 16. 43. OSTENFELD, C. (1809): Zoolog. Anzeiger, v. 22 p. 433-436, Textfig.
- Boggild (1900); Danske Ingolf-Exped., v. 1 p. 82-89.
- 45. OSTENFELD, C. (1900): Zoolog, Anzeiger, v. 23 p. 198-200.
- 46. KNUDSEN und OSTENFELD (1900): Jagttagelser over Overfladevandets, Kjøbenhavn. p. 59 n. i. d. Tabelleu.
- 47. Weber van Bosse (1900): Nature, v. 62 p. 327 und Petermann's Mitteilungen 1900 p. 188.
- 48. OSTENFELD, C. and Schmidt, J. (1901): Vidensk. Meddel. naturh. Forening Kiøbenhavn, p. 149-150.

II. Bau der Coccolithophoriden.

1. Bau der Zelle.

Die von der Schale umschlossene Zelle (Taf. 4 Fig. 11, 14, Taf. 5 Fig. 61, 65) wird von einer besonderen Membran umhült und enthält in einem farblosen, feinkörnigen Plasma außer einem Kern (n.) vor allem zwei Chromatophoren (chr.) von grüner, grüngelber oder diatomin-åhnlicher Färbang. Diese Chromatophoren sind schalenförmig, wandständig und liegen einander so gegenüber, daß zwischen ihnen die Hauptachse der Zelle sich befindet. An ihrem einen Pole entspringt die Geißel (Taf. 4 Fig. 1, 24, Taf. 5 Fig. 59, am anderen Pole oder in seiner Nähe sieht man oft stark lichtbrecheude oder rötlich gefärbte Klümpchen (Exkretkörner, exc. Taf. 5 Fig. 59, die zuweilen in einer Vaknole (v.) schwimmen. Zwischen den Chromatophoren liegt anch der Kern (n., Taf. 4 Fig. 11—13, Taf. 5 Fig. 59, 65). Jeder Chromatophor wird begleitet von einem farblosen, stark lichtbrechenden kugeligen Körper unbekannter chemischer Natur (lk, Taf. 5 Fig. 59, 61, 66).

Geißeln sind beobachtet bei Coccolithophora wallichi 11 G., Taf. 5 Fig. 59, Pontosphaera huxlevi (1 G., Taf. 4 Fig. 1, 2), inermis (1 G., Taf. 4 Fig. 11-13) und P. haeckeli (1 G., Taf. 4 Fig. 14). Syracosphaera pulchra (1 G., Taf. 4 Fig. 36). dentata (2 G., Taf. 4 Fig. 24), tenuis (2 G.), mediterranea (2 G., Taf. 4 Fig. 32). Sie finden sich also sowohl bei Coccolithophoriden mit durchbohrteu Coccolithen wie bei solchen mit undurchbohrten und kommen bei ringsum geschlossener sowie bei mit Mündung versehener Schale vor. Sie sind ihrer ganzen Länge nach gleich dick und kleben auf dem Obiektträger leicht mit ihrem freien Ende an irgend welchen Fremdkörpern fest. Im Leben führen sie undulierende Bewegungen aus und sind, wenn man den Geißelpol als vorderen bezeichnet, nach vorn gerichtet. Wo zwei Geißeln vorhanden sind, entspringen sie dicht nebeneinander, sind von gleicher Länge und Stärke und divergieren stark. Ihre Bewegung beim Schwimmen habe ich nicht beobachten können. Obwohl die Geißeln wegen ihrer Stärke leicht gesehen werden, findet man doch nur sehr selten Individuen mit denselben. Offenbar werden sie leicht abgeworfen. Daß sie allen ('occolithophoriden eigentümlich sind, ist daher sehr schwer direkt nachznweisen, ergiebt sich aber mit großer Wahrscheinlichkeit ans dem polar differenzierten Bau von Zelle und Schale, der engen Verwandtschaft, in der alle Coccolithophoriden mit

einander durch ihren ganzen Bau stehen und den Nachweis von eißelbn für Arten aus den beiden Hauptgruppen (Coccolithophorinen und Syracosphaerinen). Bei der Besprechung des Schalenbaues wird diese Frage noch einmal erörtert werden. Hier ist zunächst nur wichtig, daß die Hanptaches der Zelle durch denjenigen Durchnesser gebildet wird, der durch die Ursprungsstelle der Geißel geht. Alle wichtigeren Organe der Zelle und der Ban der Schale ist nach dieser Arbes orientiert. Das eine Ende der Achse bezeichnet den Geißelpol.

Die Zellmembran (zmb.) ist in einzelnen Fällen deutlich doppelt konturiert und hebt sich, vorzüglich uach Zusatz von verdannter Essigsäure, scharf von dem Plasma ab. Am stärksten fand ich sie bei Coccolithophora wallichi und Syracosphaera mediterranea (Taf. 5 Fig. 60 und Taf. 4 Fig. 32). Den Poren der Cyatholithen in der Schale entsprechende Löcher fehlten bei der ersteren Art sicher; doch schien die Membran feinwabig gefeldert, wahrscheinlich durch die Struktur des ihrer Innenfläche anliegenden Plasmas. Die Zellwand der Syracosphaeren hingegen, deren Schale aus undurchbohrten Coccolithen zusammengesetzt wird, zeigte auf dem optischen Schnitt in bestimmten Abständen dunkle Striche und. als durch Es-igsänre eine schärfere Lösung vom Zellplasma hervorgerufen war, auf ihrer Oberfläche schwarze Punkte, als ob sie von kleinen Poren durchbohrt sei. Doch war es mir nicht möglich, mit vollständiger Sicherheit eine wirkliche Durchbohrung nachzuweisen. Bei anderen Formen (Calyptrosphaera oblonga, Taf. 5 Fig. 46, and Pontosphaera inermis, Taf. 4 Fig. 12) war die Membran sehr zart und nur als Grenzschicht des Plasmaleibes entwickelt. Ebenso kounte bei vielen Exemplaren von Pontosphaera huxlevi von einer eigentlichen, selbständigen Membran kanm gesprochen werden. Doch hob sich eine ziemlich dicke periphere Zone des Zellleibes durch ihr starkes Lichtbrechungsvermögen und homogenes Aussehen von den mattglänzenden feinkörnigen inneren Teilen des Zellleibes deutlich ab (Taf. 5 Fig. 6 n. 7). Inwieweit besondere Zustände der Zelle auf Beschaffenheit der Zellmembran Einfinß haben. ist noch unaufgeklärt. Es ist aber bemerkenswert, daß die am besten differenzierten Membranen an Geißel tragenden Zellen beobachtet wurden, während die vom Plasma nicht scharf gesonderten Hautschichten an Zellen vorkamen, die in lebhafter Schalenuenbildung begriffen waren

Bei einigen Individuen von Pontosphaera huxleyi war der eine Pol der nackten Zelle abgeplattet und hier lag auf der Grenze zwischen Hautschicht und Innenplasma ein stark lichtbrechender Ring. In verdünnten Sauren war er unlöslich und schien seinem optischen Verhalten nach aus ähnlicher Substanz wie die Hautschielt der Zelle zu bestehen. Schon vor der Auflösung der Schale war er unter derselben sichtbar. Einen ganz gleichen Ring fand ich bei Coccolithophora leptopora in der Zelle; er war hier aber langgestreckt, schmal, und es war mir nicht möglich, denselben in der Seitenansicht zu nutersuchen, um festzustellen, obe rin der Menbranschicht selbst oder unter ihr lag. Die Bedeutung dieser Ringe ist dunkel (r. Taf. 4 Fig. 6–9).

In dem farblosen, feinkörnigen Plasma fallen als größte Organe die Chromatophoren (chr.) in die Augen. Meistens finden sich davon zwei, die die Form großer, sphaerisch leicht gebogener Platten besitzen, wandständig sind und einander genau gegenüberliegen.1) Doch divergieren sie gewöhnlich etwas. Ihre Farbe kann alle Nuancen zwischen reinem Grün und der Farbe des Diatomins aufweisen und ist selbst bei Angehörigen ein und derselben Art nicht koustant. 2) Am häufigsten ist eine grüngelbe Mittelfärbung. Jeder Chromatophor wird begleitet von einem farblosen, stark lichtbrecheuden kugeligen Körper (lk., Taf. 5 Fig. 59, 61, 65, 66 u. a.), der seiner inneren, dem Centrum der Zelle zugewandten Fläche angelagert ist. Beide Körper sind wie die Chromatophoren gewöhnlich einander genau gegenüber gelagert und von gleicher Grösse. Sie stehen in keiner äußeren Verbindung mit den Chromatophoren und verändern daher bei der Untersuchung der Zelle gelegentlich ihre Lage. Ihre regelmäßige Kugelgestalt spricht für eine flüssige Konsistenz, so dass ich in ihnen Tropfen eines fetten Öles vermute. Chemische Prüfungen habe ich nicht ausführen können. Eine abweichende Anzahl von Chromatophoren habe ich nur in einem einzigen Falle mit Sicherheit nachweisen können, indem ich bei einer nicht näher bestimmbaren Pontosphaera nur einen einzigen Chromatophor fand, dem auch nur ein Oltropfen entsprach (Taf. 4 Fig. 19). In den übrigen Fällen, wo die Zelle nur eine Platte oder aber drei oder vier enthielt, erschien es zweifelhaft, ob die Chromatophoren noch ihre ursprüngliche Form beibehalten hatten oder beim Absterben der Zelle und durch Ein-

¹) Am Rande der Chromatophoren von Coccolithophora leptopora setzen sich Plasmastränge an, die die Platten mit dem Plasmagerüst des Zellleibes verhinden (Taf. 5 Fig. 62).

⁵) Da die Coccolithophoriden nie schwimmend beobachtet wurden, vielmehr die Bewegung der Gelich schon setes sehr gelitten hatte und meist die Gelich ganz verloren gegangen waren, ist die wechselnde Färbung wahrscheinlich nar eine Folge des Absterbens. Ich halte daher die gelbe Färbung für die normale.

wirkung von Reagentien verändert waren. Zwei Chromatophoren wurden beobachtet bei Pontosphaera huxleyi, inermis, pellucida, haeckeli; Syracosphaera pulchra. dentata. tennis, spinosa; Calvotrosphaera globosa und oblonga, Coccolithophora leptopora, wallichi; Discosphaera tabifer, Rhabdosphaera stylifer. Die Öltropfen als Stoffwechselprodukte haben zuweilen recht verschiedene Größe, selbst in ein und derselben Zelle. Auch habe ich Individuen beobachtet, wo nur ein Chromatophor von einem Tropfen begleitet war, und wieder andere. bei denen statt eines Tropfens mehrere (3-4) vorhanden waren Taf. 5 Fig. 45, 54). Zellen ohne Chromatophoren sind mir nur bei Pontosphaera huxlevi begegnet, und zwar bei Exemplaren, die in lebhafter Schalenneubildung begriffen waren (Taf. 4 Fig. 5, 6, 7, 9). Bei ihnen war das ganze Plasma grünlich gefärbt und enthielt stark lichtbrechende Tropfen, die sehr an die besprochenen Öltropfen erinnerten. Dieser Mangel der Chromatophoren ist sehr auffällig, da sie bei anderen Arten in den verschiedensten Zuständen erhalten bleiben.

In der Nähe des geißelfreien Poles oder direkt an diesem selbst kommen bei einer Anzahl von Arten ziemlich konstant unregelmäßig geformte Klümpchen fester, in verdünnten Säuren nicht löslicher Substauzen von meist dunkler, ab und zu rötlicher Färbung vor (exc., Exkretkörper). Selten sind sie in eine große Vakuole eingeschlossen, in deren klarem Inhalte sie rotierende Bewegungen ausführen (Taf. 5 Fig. 38, 39, 40). In einem solchen bei Syracosphaera tenuis beobachteten Falle verschwand unter einem plötzlichen Ruck die Vakuole, und die zurückleibenden Klümpchen lagen wie gewöhnlich bewegungslos im Zellplasma. Auch bei Syracosphaera dentata waren drei solche Klümpehen in steter Bewegung und lagen also sicher ebenfalls in einer Vakuole, obwohl ich diese nicht bemerkt habe. Es ist wohl kanm zweifelhaft, daß diese Klümpchen und der flüssige Inhalt der Vakuole ein Exkret der Zelle darstellen. Die Form der Exkrete ist meist die rundlicher Körper, doch sind zuweilen zwei durch eine Brücke verbunden und ein paarmal waren die Exkrete stabförmig. Exkretballen wurden beobachtet bei Pontosphaera haeckeli, pellucida (?), Syracosphaera mediterranea, dentata, tennis, Calyptrosphaera globosa. Vaknolen ohne Exkretklumpen, zum Teil von erheblicher Größe, kamen bei Syracosphaera dentata, Pontosphaera huxleyi and Coccolithophora leptopora vor. Immer wurde nur eine Vakuole beobachtet und immer nur eine eng zusammengelagerte

Gruppe von Exkretballen; immer lagen beide am hinteren Pole oder doch in seiner Nähe. 1

Während die bisher besprochenen Organe schon an der lebenden Zelle ohne weitere Reaktinen leicht erkennbar sind, entzieht sich der Kern der Coccolithophoriden selbst bei der Anwendung von Fürbemitteln oft der Beobachtung md ist an deu lebenden Zellen nur selten wahrzunehmen. Im letzteren Falle erscheint er als ziem-lich groder, mattglänzender, farbloser, runder Körper in der hinteren Halfte der Zelle, meist inmerhalb der Hauptachse. Mit Bornxkarmin und, wie Ostrenzeln nachgewiesen hat, auch mit Hämatoxylin gelingt es, den Keru zu färben.

2. Bau der Hüllen.

Es kommt bei den Coccolithophoriden eine doppelte Umbüllung der Zellen vor: 1. eine durchsichtige farblose Gallerthülle und 2. eine ans kalkigen Coccolithen gebildete Schale. Beide können gleichzeitig vorhanden sein oder verschiedene Zustände der Zelle bezeichnen. Endlich kommen auch hüllenlose Zellen vor, von denen bei der Neublidung der Schale und der Fortpflanzung der Zelle die Rele sein wird.

a) Die Gallerthülle.

Bei der Auflissung der Schale von Coccolithophora leptopora bleibt eine Zelle zurück, deren Leib zunächst von einer starken, scharf begrenzten Membran umgeben ist. Auf dieser aber liegt eine dicke, farblose, nach außen zart contourierte gallertige Schicht (gl., Taf. 5 Fig. 61). Eine besondere Schaleumembran konnte ich nicht wahrnehmen: aber bei der großen Zartheit, die diese in der Regel besitzt, und da sie in einigen Fällen durch die Sauren ebenfalls zerstört wird, möchte ich hieraus nicht auf ihr wirkliches Fehlen bei dieser Art schließen.

Die Gallerthälle ist ohne vorherige Auflösung der Schale nicht erkenbar. Sie fehlt sieher in den vielen Fällen, wo die Zelle die Schale vollständig ausfüllt und häufig anch da, wo dieselbe erheblich kleiner als die Schale ist. Es ist aber sehr wahrscheinlich, daß eine gallertige, später verquellende oder verfüssigende Hülle bei den Neubildungen der Schale und gewissen Vermehrungszuständen eine bedeutende Rolle spielt.

b) Bei einem jungen Exemplare von Pontosphaera huxleyi war die Vakuode am weitesten nach vorn verlagert, indem sie in der Richtung der Hauptarhse sich um 12 des Durchmessers der Zelle vom hintereu Pole entfernt hatte.

b) Die Schale.

Die Schale der Coccolithophoriden ist gekennzeichnet durch ihre Zusammensetzung aus kleinen, eigentümlich gestalteten Kalkplättchen den Coccolithen (co. i. d. Figuren), die einer zarten Membran, der Schalenmembran (mb.), aufgelagert sind.

Die Membran bleibt oft bei der Auflösung der Coccolithen in verdünnten Sänren zurück. Bei Coccolithophora wallichi (Taf. 5 Fig. 60) und Umbilicosphaera mirabilis ist sie zwar sehr zart, aber äußerst widerstandsfähig gegen Zug und Druck. Vermöge ihrer Elasticität führt sie die gequetschte Schale immer wieder zu ihrer alten Form zurück. Bei Syracosphaera mediterranea hingegen (Taf. 4 Fig. 32) verschwand auch sie bei Behandlung mit Säuren vollständig. Wo die Schalen keine Mündung besitzen, ist die Membran von einer Pore zum Austritt der Geisel durchbohrt, so bei Pontosphaera inermis, huxleyi u. A. (Taf. 4 Fig. 12). Bei Syracosphaera tenuis scheinen aber noch eine Anzahl anderer Poren vorzukommen, von denen eine am hinteren Pole und verschiedene im Umkreise der Schalenmündung stehen (Taf. 5 Fig. 40, p.). Bei den Coccolithophoriden mit durchbohrten Coccolithen habe ich bei allen untersuchten Arten keine den Poren der Coccolithen entsprechenden Poren in der Schalenmembran finden können.

Die Coccolithen bedecken die Membran nicht immer lückenlos, sondern lassen häufig, vor allem bei den Syracosphaerinen, Zwischenränme frei (Taf. 4 Fig. 1, 2, 10). Ihre Form zeigt eine sehr große Verschiedenheit. Auch können an ein und derselben Schale Coccolithen verschiedener Größe und Gestalt vorkommen (Taf. 4 Fig. 36, Taf. 5 Fig. 54). Da ihr Bau aber für jede Art charakteristisch ist, so bilden sie das wichtigste systematische Kennzeichen der Familie. Ihre Grundform ist eine elliptische oder kreisrunde Kalkplatte von wenigen u Länge und sehr geringer Dicke. Je nachdem dieselbe aber undurchbohrt ist oder in ihrem Centrum eine Pore mit wulstig umwalltem Außenrande besitzt, scheiden sich die Coccolithen in zwei Reihen: die durchbohrten und die undurchbohrten Coccolithen. Jede derselben ist für eine Abteilung der Coccolithophoriden charakteristisch und kommt nie mit anderen zusammen in einer Schale vor. Beide haben ihre eigenartigen Ausbildungen erfahren.

Die undurchbohrten Coccolithen (Taf. 4 Fig. 1, 15, 26, Taf. 5 Fig. 45a, 57a) stellen die einfachsten Formen dar, da sie stets nur aus einer einzigen elliptischen Scheibe gebildet werden. Durch die

Archiv für Protistenkunde. Bd. 1.

wechselnde Ausbildung des Scheibenrandes und der Scheibenmitte entstehen aber doch eine Reihe verschiedener Gestalten. Ist der Rand nur wülstig verdickt, wie bei Pontosphaera hnxleyi (Taf. 4 Fig. 1), so bezeichnen wir die Scheiben als Discolithen; ist der Rand aber zu einer dünnen Wand nach außen emporgezogen, so entstehen napfförmige oder gar becherförmige Cocolithen (Pontosphaera haeckeli [Taf. 4 Fig. 15] und Seyphosphaera apsteini [Taf. 4 Fig. 26], die Lopadolithen heißen mögen. Ist endlich der Rand nach innen, also nach dem Centrum der Zelle hin, wandartig ausgezogen, so entstehen mützenförmige Calyptroplithen (Calyptrosphaera, Taf. 5 Fig. 45al. Bei den Disco- und Lopadolithen kann sich auf dem Mittelpunkte der Scheibe ein Buckel, ein Dorn oder ein kleines solides Stübchen erheben (z. B. bei Pontosphaera mediterranea. haeckeli, Syracosphaera pulchra (Taf. 4 Fig. 31a. 15b. 365).

Bei den durchbohrten Coccolithen ist die Umwallung der Pore der Ausgangspunkt für die Bildung verschiedener Gestalten. während der Rand der Scheibe nicht besonders ausgezeichnet ist. aber im Gegensatz zu dem der vorigen Gruppe immer dünner ist als die Scheibenfläche und meist ganz dünn anslänft. Die Umwallung wird entweder von einem ganz kurzen Röhrenstück gebildet (Taf. 5 Fig. 66, 66 a, 52, 64), welches meist distal eine zweite durchbohrte Scheibe (Außenscheibe) trägt, oder ist zu einer langen stabförmigen Röhre ausgezogen mit mannigfach geformter distaler Mündung (Taf. 5 Fig. 49-51). Die erstere Form soll Placolithen, die letztere nach O. SCHMIDT Rhabdolithen genannt werden. Nach der Gestalt des Stabfortsatzes und der Form der distalen Mündung weichen die Rhabdolithen weiter von einander ab, während bei den Placolithen vor allem die Gestalt der beiden Scheiben und die Art ihrer Durchbohrung Verschiedenheiten bedingen. Neben elliptischen Scheiben sind auch runde bekannt geworden (Taf. 5 Fig. 58 u. 64); die Form der Rhabdolithenscheiben ist noch nicht sicher erkannt, möglicherweise ist sie polygonal.

Von dem Bau der Coccolithen hängt auch ühre Zusaumenfügung zur Schale ab. Alle undurchbohrten Coccolithen und die
Rhabdolithen liegen einfach der Schalenmembran auf und sind in
der Regel so dicht aneinander gelagert, daß uur ganz kleine Lücken
zwischen ihnen bleiben. Sebstverständlich sind die Zwischenrüume
größer, wenn die Coccolithen sehr groß, wie bei Pontosphaera syracusana sind (Taf. 4 Fig. 10), als wenn sehr zahlreiche kleine Scheiben
die Schale blüden (Taf. 5 Fig. 43). Bei Syracosphaera dentata

gehen die Ränder der Coccolithen ineinander über, so daß die Coccolithen einen zusammenhängenden Panzer hilden und nur an wenigen Stellen, wo die Verschmelzung nicht vollkommen ist, kleine Lücken zwischen ihnen hleihen (Taf. 4 Fig. 22). Bei dieser Art, sowie bei Syracosphaera robusta sind die Coccolithenscheihen überdies von sehr großer Dicke (Taf. 4 Fig. 34). Während daher meistens die Schale durch die Schalenmembran, auf der die Coccolithen frei nebeneinander gelagert sind, elastisch und also dehnungsfähig bleibt. ist sie hei diesen Arten starr und unveränderlich. Am höchsten gesteigert ist die Elastizität der Schale bei den Formen mit Placolithen, indem bei diesen die Scheihen benachbarter Coccolithen mit ihren Rändern sich über und untereinander schieben und dadnrch verfalzen. Murray und Blackman haben dieses Verhalten zuerst erkannt und auf seine Bedeutung für das Wachstum der Zelle hingewiesen. Drückt man eine Coccolithophora wallichi unter dem Deckglase zusammen, so greifen die Coccolithenscheiben am weitesten ineinander und verringern den Umfang der Schale, sohald der Druck nachläßt, weichen sie wieder auseinander. Quetscht man eine Zelle so stark, daß die Coccolithen anseinander gedrängt werden und die ganze Schale flach und hreit gedrückt wird, so hält doch die Schalenmembran noch aus, und wenn der Druck nachläßt, ziehen sich allmählich alle Coccolithen wieder in ihre alte Lage zurecht.

Über die Bedentung der Durchhohrung der Diplo- und Ababolithen ist nichts Sicheres hekannt. Muraax und Blackman wollen Plasma in den Stabfortsätzen von Rhahdosphaeren gesehen laben; danach würde also Leibessnistanz der Zelle als Pseudopod oder Geißel in sie anstreten missen. Das erscheint aher recht unwährscheinlich, sehon deshalh, weil in der Schalemmenbran his jetzt sich keine den Coccolithen entsprechenden Poren haben nachweisen lassen, Pseudopodien überhaupt nicht bei den Coccolithophoriden he-obachtet sind nnd höchstens zwei an einem Pole dicht zusammenstehende Geißeln vorkommen. Deshalh scheint es mir das Wahrscheinlichste, daß die Durchbohrung nur die Aufgabe hat, das Gewicht des Skeltes herabzusetzen.

Die Schalen, welche aus der Schalenmembran und den Coccotüten gehildet werden, zeigen wie die letzteren eine erhehliche Mannigfaltigkeit in Größe, Form und Ausbildung. Die 6:63e ohne Slabfortsätze und Becheroccolithen) variiert zwischen 13 und 32 µ Durchmesser; nur Schalen, in denen mehr als ein Individuum liegt, können gegen 50 µ Länge erreichen. Die Mehrahl der Arten hat eine kugelige Schale, so alle Pontosphaeren (5 Art.), Scyphosphaeren (1 Art), die meisten Coccolithophoren (2 Art.), die Discosphaeren (2 Art.) und Rhabdosphaeren (2 Art.). Daneben kommen aber mehr oder weniger gestreckte Formen vor, und zwar ist die Streckung immer in der Hauptachse der Schale erfolgt, die der Hauptachse der Zelle entspricht, aber gewöhnlich gegen dieselbe um einen kleinen Winkel geneigt ist. An dem Pole der Schale nämlich, welcher über dem Geißelpole der Zelle liegt, ist die Schale oft durchbrochen, so daß eine weite Mündung entsteht (Taf. 4 Fig. 25, 31, Taf. 5 Fig. 59 u. a.), oder es fehlen hier wenigstens die Coccolithen, so daß die Schalenmembran frei liegt (Syracosphaera pulchra [Taf. 4 Fig. 36, 36 b]). Bei Syracosphaera robusta ist die Umgebung der Mündung leicht papillenförmig vorgezogen, so daß die Öffuung auf einem kleinen Kegel liegt (Taf. 4 Fig. 34). Der Gegenpol ist meist einfach gerundet, wird aber bei Syracosphaera pulchra häufig in eine verschieden lange Spitze ausgezogen (Taf. 4 Fig. 33). Die Schalenmündung ist vielfach dnrch abweichend gestaltete Coccolithen umsäumt, so bei Syracosphaera mediterranea, pulchra und dentata (Taf. 4 Fig. 31, 36, 24 1.

Bei mehreren Arten sind deutlich Einrichtungen ausgebildet, um den Reibungswiderstand im Wasser zu erhöhen und die Sinkgeschwindigkeit herabzusetzen. Bei den Formen mit undurchbohrten Coccolithen dient hierzu der Rand der Coccolithen, der wandartig emporwächst und die Scheiben zu Bechern umgestaltet. Bei der seltenen Pontosphaera syracnsana (Taf. 4 Fig. 10) sind alle Coccolithen gleichmäßig in dieser Weise umgeformt, bei Scyphosphaera apsteini (Taf. 4 Fig. 26 - 30) hingegen nur in einem ägnatorialen Gürtel. Aber dafür ist hier auch die Umbildung der Coccolithen so weit geführt, daß sie große Kelche bilden, die den Radius der Schale an Höhe erreichen oder gar übertreffen und wie parasitische Gebilde der Schale aufsitzen. Die durchbohrten Coccolithen werden zu Schwebeapparaten durch die stabförmige Verlängerung der Porenmündung nnd die trompeten- oder kelchartige Erweiterung des distalen Endes dieses Stabes (Taf. 5 Fig. 47, 49-51, 65). Dadurch entstehen die Formen der Discosphaeren und Rhabdosphaeren, bei denen sämtliche Coccolithen diese Umwandlung erlitten haben. Da die Fortsätze hier hohl sind, können sie eine im Vergleich zur Zelle sehr erhebliche Größe erreichen, während die ähulichen, aber soliden Stabfortsätze der undnrchbohrten Coccolithen nur ganz klein bleiben (Taf. 4 Fig. 16, 36, Taf. 5 Fig. 42). Die Verschiedenheit der Schwebvorrichtungen in beiden Gruppen der

Occolitophoriden ist daher sehr wohl verständlich und in dem Ban der Occolithen begründet. Interessant ist, daß bei den Discosphaeren in der verschiedenen Länge und Größe der Stabfortsätze der polar differenzierte Ban der Schale wieder zum Ausdruck kommt, indem in jeden Pole einige besonders große Fortsätze stehen (Taß. 5 Fig. 47).

Die Schale eines Individunms bleibt nicht, nachdem sie einmal gebildet ist, nnverändert erhalten, sondern wird, wahrscheinlich wenn die Elastizität derselben keine weitere Dehnung mehr zuläßt, abresprengt and durch eine neue ersetzt. Über diese Degeneration and Neubildung der Schale habe ich eine Reihe von Beobachtungen machen können, die sich aber fast alle auf Pontosphaeren beziehen und daher nicht ohne weiteres auf die übrigen Gattungen ibertragen werden dürfen. Von Pontosphaera hnxleyi kommen zuweilen Exemplare vor, bei denen unter jedem Coccolithen ein zweiter Corrolith liegt, und zwar ist der innere Corrolith um einen gewissen Winkel gegen den äußeren verschoben (Taf. 4 Fig. 2). Die alten Coccolithen liegen unmittelbar über den neuen; die Zelle schwinnnt mit ihrer Geißel umher. Individuen von P. inermis zeigten die alte Schale von der neuen durch einen dentlichen Abstand getrennt Taf. 4 Fig. 11, 12, 13): die Coccolithen der alten Schale waren stark gedehnt und blaß, die der neuen Schale kleiner und brachen das Licht viel stärker. Auch hier war eine lebhaft undulierende Geißel vorhanden, die durch beide Schalen hindurch trat. Unter dem Zuge, der durch leichtes Verschieben des Deckglases hervorgerufen wurde, trennten sich die Coccolithen der alten Schale von einander, ohne daß eine Spur einer Schalenmembran wahrzunehmen war. Auch bei Pontosphaera pellucida wurden ebeusolche Zustände beobachtet Taf. 4 Fig. 16). Chromatophoren, Öltropfen, Kern zeigten wie die Geißel während dieses Abwurfes der alten und der Bildung einer neuen Schale keine Veränderungen gegen sonst. Obwohl ich zwischen beiden Schalen keine besondere Substanz gesehen habe, ist es doch wohl zweifellos, daß die alte Schale durch eine verquellende Gallert oder Schleimmasse von der nenen Schale abgedrängt, gedehnt und zersprengt wird. Ob diese aber von der Zelle ansgeschieden oder durch Degeneration der alten Schaleumembran gebildet wird, bleibt noch zu entscheiden. Der Schalenwechsel muß ziemlich hänfig erfolgen, da Individnen mit doppelter Schale zu Zeiten gar nicht selten waren. Unter besonderen Umständen wird er aber so beschlennigt. daß, ehe die alte Schale abgesprengt ist, schon eine zweite nene Schale nnter der eben gebildeten Schale sich aulegt und man sogar Zellen begegnet, die drei alte Schalen über ihrer jungen Schale

tragen. Solche Überproduktion von Schalen habe ich aber nur bei Pontosphaera huxleyi beobachtet (Taf. 4 Fig. 4, 5), wo dabei eine eigentümliche polare Differenzierung hervortrat. Denn die alten Schalen wurden an zwei einander diametral gegenüberliegenden Punkten der Zelle am säkristen von der nächst jüngeren Schale abgedrängt, während in dem diesen Polen entsprechenden Äquatorringe nur eine ganz minimale Abdrängung erfolgte und alle Schaleu sich berührten. Die Schalen in ihrer Gesamtheit erhielten daher eine Spindelform und fielen durch diese abnorme Gestalt sofort in die Augen. Eine Geißel habe ich bei ihnen nicht beobachtet, anch fand ich nach Auflüsung der Schalen keine Chromatophoren, sondern ein grün gefärbtes Plasma in der Zelle. Beide negativen Befunde sind aber nicht beweisend, da die Geißel leicht verloren geht und die Chromatophoren frisch beobachtet werden müssen, was hier die Menge der einander deckenden Coccolithen unmöglich machte.

Sicher kommt eine ebeusolche Erneuerung der Schale auch bei anderen Syracosphaerinen vor. Doch habe ich nur bei Calyptrosphaera globos a noch Beweise hierfür gefunden (Taf. 5 Fig. 53:
Es muß hier aber der Vorgang der Absprengung der alten Schale etwas anders verlaufen, da ich immer nur unregelmäßige Haufen von Cocolithen an irgend einem Punkte der neuen Schale aufgelagert gefunden habe. In einem Falle machte es den Eindruck, als ob die alte Schale zu einer kappenartigen Masse zusammengeschnnrtt wäre. vielleicht nachdem sie stark überspannt und eingerissen war. Immer waren die Cocolithen der alten Schale noch gut erhalten.

Bei den Coccolithophoriden mit durchbohrten Coccolithen habe ich solche Abwürfe der Schale nie beobachtet. Aber dieselben waren so viel spärlicher vertreten als die anderen Arten, daß hierauf kein großes Gewicht gelegt werden kann. Dagegen fand ich hier ein sehr eigentümliches Vorkommen von Coccolithen im Zellleibe. Ganz zweifellos konnte ich dieselbe bei Coccolithophora leptopora nachweisen, wo in der Zelle nach der Auflösung der Schale in verdünnten Säuren ein vollständig ausgebildeter Placolith lag (Taf. 5 Fig. 61). Er war zwischen den beiden Chromatophoren gelegen und löste sich naturgemäß sehr viel langsamer als die Coccolithen der Schale. Ich konnte ihn daher von allen Seiten betrachten. während die Zelle sich drehte, und die beiden Scheiben, die Pore und das Verbindungsstück sehen. Schließlich löste auch er sich völlig auf. Mehrere Male fand ich ferner bei Discosphaera tubifer im Zellleibe einen großen Skeletkörper, der ganz die Form und Größe eines Rhabdolithen zu besitzen schien (Taf. 5 Fig. 48). Bei der Kleinheit der Zelle und seiner mehr peripheren Lage löste er sich stets os ochnoel in Säuren auf, das ich seine Gestalt nie genau habe nutersuchen können. Dieser centralen Bildung der Coccolithen gegenüber konnte ich bei Pontosphaeren, die ihre erste Schale ausbildeten, inmer nur eine superfüzielt Lage der Coccolithen beobachten, obwohl ich Individuen mit nur fünf Coccolithen untersuchte (Taf. 4 Fig. 1), und man denken sollte, daß hier die Bildung eine sehr rege gewesen wäre. Bemerkenswert war bei diesen Individuen die verschieden starke Lichtbrechung der Voccolithen und daß der Unterfäche eines Teiles derselben je zwei kleine, stark lichtbrechende kngelige Körper anlagen. Das spricht für die von vornherein wahrscheinliche Bildung daher jene Coccolithen in Centrum der Zelle. Welche Bedeutung daher jene Coccolithen im Centrum der Zelle haben mögen, bleibt vorläung dankel.

III. Vermehrung und Entwicklung der Coccolithophoriden.

Es ist mir nicht gelungen, die Coccolithophoriden in so lebensräftigem Zustande zu erhalten, daß ich sie längere Zeit hindurch hätte beobachten und hire Entwicklung direkt hätte verfolgen können. Immerhin geben eine Reihe verschiedener Beobachtungen Aufschlüsse über die Entwicklung und Vermehrung.

Die Größe der Individuen ein und derselben Art schwankt im allgemeinen in recht erheblichem Grade. Von Coccolithophora wallichi kommen Exemplare von 5 und 32 µ Durchmesser vor, von C. leptopora solche von 14 und 26 µ Durchmesser, Syracosphaera pulchra wurde in Schalen von 9 und 26 µ Länge, Pontosphaera huxleyi in Exemplaren von 5-10 µ Durchmesser gefunden. Anch Rhabdosphaera stylifer schwankt zwischen 5-10 µ Durchmesser ihrer Schale. Geringer variiert Syracosphaera dentata (9-17 µ) und die meisten anderen Arten; aber das sind der Mehrzahl nach Species, die ziemlich setten sind und von denen mir daher nur wenige Messungen möglich waren. Diese Größendiffereuzen und die häufige Beobachtung von Schalennen-bildungen und Abwurf der alten Schale deuten auf ein beträchtliches Wachstum der Individuen während ihrer Lebensdauer hin.

Die Vermehrung erfolgt, wie es scheint, nnr durch Teilung, die stets in der Hauptachse des Körpers erfolgt. Sie findet

mindestens auf zweierlei Art statt. Die einfachste Teilungsart besteht darin, daß Zelle und Schale sich durchschnüren und so zwei neue, von ie einer Schale umschlossene Individuen entstehen (Taf. 6 Fig. 68, 69, Taf. 4 Fig. 21). Dabei pflegen aber die Tochterindividuen noch eine Zeitlang mit einer kleinen Fläche ihrer Schalen verklebt zn bleiben, und bei lebhafter Teilung können auf diese Weise Ketten von zwei, drei und selbst vier Individuen gebildet werden. Die Individuen hängen fest zusammen, so daß sie hin und her gerollt werden können, ohne sich zu trennen. Die Einschnürung der Schale geschieht von beiden Polen her, geht aber in der vorderen Hälfte schneller vor sich als hinten, so daß die Individuen schließlich nur noch mit einem Punkte uahe dem hinteren Pole zusammenhängen. Dem Beginn der Teilung geht ein Wachstum und eine Verbreiterung der Mutterschale voraus (Taf. 6 Fig. 68). Im übrigen weicht diese aber nicht von der Schale des aktiven Stadinms und der Tochterindividnen ab. Diese Art der Teilung findet bei Coccolithophoriden mit durchbohrten (C. leptopora) und bei solchen mit undurchbohrten Coccolithen statt (Pontosphaera huxleyi, Syracosphaera dentata).

Die zweite Art der Teilung wurde nur einmal direkt beobachtet und zwar bei S. dentata, so daß also das Vorkommen beider Teilungsmodi bei ein und derselben Art dadurch bewiesen ist (Taf. 4 Fig. 25). Während aber die Ketten bildenden Individuen zu den kleineren gehörten, die ich bei dieser Art gefunden habe, war das Exemplar, welches diesen neuen Teilungsmodus zeigte, das größte, Jene hatten eine Hauptachse von nur 9, dieses von 17 μ Länge. Ferner war hier die Schale abnorm in die Länge gestreckt und trug am hinteren Pole einen Höcker, während der Bau der Schalenmündung und die Struktur der Schale völlig mit der normalen Schale der Art übereinstimmte. Die große Schale wurde ferner vollständig ausgefüllt durch zwei Tochterzellen, deren Berührungsfläche durch die Hauptachse ging. Jede Zelle besaß an ihrem Geißelpol eine undulierende Geißel und zwei wandständige Chromatophoren, sowie zwei ihrer Inneufläche nahe liegende Öltropfen. Die Chromatophoren waren plattenförmig, auffällig kurz und bedeckten nur den vorderen Teil der Zellwand. Bemerkenswert ist, daß sie noch die Lage der Mutterchromatophoren zur Hauptachse der elterlichen Zelle bewahrt hatten und lebhafte Diatominfarbe hatten. Die ganze übrige Masse beider Zellen bestand aus homogenem, farblosem, stark glänzendem Plasma, Kerne kounte ich nicht mit Sicherheit nachweisen. In einer zweiten Schale von nur 13 u Länge, die keinen Höcker am hinteren Pole ung, soust aber wie die vorige gebildet war, fand sicht eine noch ungereitle Zelle mit zwei großen diatominfarbenen (Promatophoren und zwei Geißeln. Bei diesem zweiten Teilungsmodus wächst also die Zelle zu bedeutender Größe heran, streckt sich in die Länge und bildet dementsprechend auch eine Schale ans, die durch ihre Größe und Form von der gewöhnlichen Schale erheblich abweicht, find teilt sich done ihr aktives Leben, wie es scheint, anfängeben, der Länge nach in zwei Tochterindividuen. Die Teilungsebene schneidet in diesem Falle zwischen den Geißeln hindurch; jede Tochterzelle muß abs später eine Geißel nen bilden. Bemerkenswert ist die bedeutende Masse dichten Plasmas, die den Leit der Zellen bildet.

Während ich diese Teilung innerhalb einer besonders großen und in der Richtung der Längsachse gestreckten Schale nur einmal direkt habe beobachten können, fand ich doch bei verschiedenen Arten wiederholt Stadien, die mit diesem Teilungsmodus in engster Beziehung stehen müssen. Solche Zustände begegneten mir znuächst bei anderen Syracosphaeren, bei S. tenuis und pulchra (Taf. 5 Fig. 41. Taf. 4 Fig. 37). Die Schalen hatten dieselbe Form, eine für die betreffende Art erhebliche Größe und die in ihr eingeschlossenen Zellen füllten sie fast vollständig aus. In zwei Fällen war die Zelle ungeteilt, in einem dritten lagen in der Schale zwei von einander scharf getrennte, große eiförmige Massen. Ihre Teilungsebene fiel auch hier in die Hauptachse; eine genanere Untersuchung war nicht möglich. Alle diese Schalen waren völlig geschlossen, auch die zu S. tenuis gehörige Schale, obwohl diese Art sonst eine große Schalenmündung besitzt. Anch war die Schale von S. tenuis durch eine Schalenfalte ausgezeichnet, die als vorspringende Rippe die ganze Schale in der Richtung der Hauptachse von Pol zu Pol umlief. Ich stelle sie daher nur vermutungsweise zu S. tenuis, der sie in der Bildung der Coccolithen am besten entspricht.

Auch bei Pontosphaeren kommen solche Macrotheken, wie ich der Kürze des Ausdruckes halber diese der Vermehrung dienenden großen Schalen nennen will, vor. Doch beobachtete ich nur eine, dem Bau der toccolithen und der Größe nach zu P. pellurei da gehernde Schale ("Ad. 4 Fig. 20). Sie war uuregelmäßig nierenförmig, rings geschlossen und enthielt zwei kleine Zellen ungleicher Größe, die den Hohlraum der Schale lange nicht ausfüllten.

An diese Form schließen sich Schalen von Calyptrosphaera an, die sich zum Teil durch den Besitz zweier Arten von Coccolithen auszeichnen (Taf. 5 Fig. 45 und 54). Neben den Coccolithen gewöhnlicher Größe sind hier nämlich der Schale riesenhaft großer occolithen eingefügt. Ihre Lagerung und Zahl ist aber ohne erkennbare Regel. Eine Macrotheke von gleichem Bau, aber mit Syracosphaera-Cocolithen ließ sich auf keine bestimmte Art zurückführen (Taf. 6 Fig. 67). In zwei Fällen war die eingeschlossen Zelle sehr viel kleiner als die Schale und lag mehr oder weniger central (Taf. 5 Fig. 45, 54), während sie in zwei anderen Fällen die Schale fast vollständig ausfüllte. Wo eine genauere Untersuchung möglich war, zeigten sich die Chromatophoren wohl erhalten

Endlich finden sich Macrotheken auch bei Coccolithophoriden mit durchbohrten Coccolithen. Sie erreichen hier sogar die erhebliche Größe von fast 50 µ (49 µ) Länge. Sonderbarerweise habe ich immer nur eine Art gefunden und kann dieselbe ihrer eigentümlichen Coccolithenbildung halber mit keiner der bekaunten Species identifizieren (Taf. 5 Fig. 66). Ich habe für sie daher vorläufig eine besondere Gattung: Umbilicosphaera anfgestellt, in der Hoffnung, daß die zu ihr gehörenden aktiven Zustände bald gefunden werden. Allerdings weichen ja die Macrotheken vielfach von den gewöhnlichen Schalen der Arten ab und es wäre daher nicht unmöglich, daß in diesem Falle alle Coccolithen in der Macrotheke einen anderen Rau besäßen als in der normalen Schale und diese Macrotheke ein Stadinn von Coccolithophora leptopora wäre. Wie dem nun auch sein mag, diese Macrotheken der hypothetischen Umbilicosphaera sind bohnen- oder nierenförmig gestaltet, ringsum geschlossen und enthalten regelmäßig zwei symmetrisch gelagerte kleine Zellen mit je zwei grüngelben Chromatophoren, von denen jeder von einem Öltropfen begleitet ist. Mir sind nie Schalen mit nur einer Zelle begegnet und nie befand sich eine der Zellen in Teilung. Die Macrotheke war nie häufig, kam aber doch immer von Zeit zu Zeit vor.

So bieten die Macrotheken eine bemerkenswerte Verschiedenheit in Ban und Inhalt dar. Vor allem sind zwei Unterschiede von Interesse. Einmal können geschlossene Macrotheken und offene mit einer polständigen Mündung versehene Formen unterschieden werden. Die Zellen der letzteren behalten ihre Geißeln, der aktive Zustand wird also wahrscheinlich gar nicht durch die Tellung unterbrochen. Zweitens werden aber die einen Macrotheken von der Zelle oder ihren zwei Tochterzellen vollständig ausgefüllt; nicht nur die Schale, sondern anch die Zelle ist abnorm groß und sehr plasmareich. Andere Macrotheken dagegen umschließen in ihrem weiten Hohltraume nur kleine Zellen von gewöhnlichen Plasmagehalt. Bei

beiden Arten von Macrotheken kann man Zellen mit wohlkonservierten und tief gefärbten Chromatophoren beobachten.

Um die Bedeutung dieser Formen aufzuklären, bedarf es noch eingehender Untersuchungen, die bei dem spärlichen Auftreten der meisten Arten nicht leicht ausführbar sein werden.

Die mit der Bildung der Macrotheken verknüpfte, aber die Schale nicht berührende Teilung legt die Vermutung nahe, daß die Tochterzellen als nackte Individuen die Schale verlassen, und diese Vermutung wird durch einige Beobachtungen, die ich in Syracus machen konnte, sehr gestärkt. Bei der Besprechung der Schalenerneuerung erwähnte ich eine sehr eigenartig gebaute Zelle, die in einer dreifachen Schale von Pontosphaera huxle vi eingeschlossen war und sich durch den Mangel von Chromatophoren sowie durch einen kleinen polar gelegenen ringförmigen Skeletkörper unbekannter Bedeutung auszeichnete. Genau hiermit übereinstimmende Zellen von 4 u Durchmesser fand ich nun aber freischwimmend (Taf. 4 Fig. 9). Ferner begegneten mir nackte Zellen, die zwei wandständige, große diatominfarbene Chromatophoren wie die normalen Individuen dieser Art, einen hinten gelegenen Kern und eine Vakuole enthielten, wenig über 4 μ groß waren und ebenfalls einen ring- oder plattenförmigen Körper an dem der Vakuole und dem Kern gegenüberliegenden Pol trugen (Taf. 4 Fig. 8). Geißeln habe ich nicht gesehen; nach der Bewegungsart der Zellen müssen sie aber vorhanden sein. Endlich kommen kleine Individuen von P. huxlevi vor. die erst eine ganz geringe Anzahl von Coccolithen tragen (Taf. 4 Fig. 1). wo die Coccolithen numittelbar der Zelloberfläche auliegen, ein sehr verschieden starkes Lichtbrechungsvermögen zeigen und auf ihre Innenfläche, die dem Zellinnern zugewandt ist, je zwei kleine Tropfen stark lichtbrechender Substanz augelagert zeigen. Diese Zellen, die eine Geißel und zwei typische Chromatophoren besitzen, lassen, wie mir dünkt, keine andere Erklärung zu, als daß es ursprünglich nackte Individuen sind, die im Begriff stehen, eine erste Schale an der Zelloberfläche zu bilden. Sie waren größer als jene anderen, nackten Formen, ihr Durchmesser betrug 6.5 u.

Ist so aber nachgewiesen, daß von einer Art, für die Macrotheken noch gar nicht bekannt geworden sind, nackte Zustände vorkommen, so ist es sehr wahrscheinlich, daß einige oft in großer Zahl neben den Coccolithophoriden auftretende Phyto-Flagelhaten nichts anderes sind als ams den Macrotheken hervorgegangene nackte Stadieu derselben (Taf. 6 Fig. 70, 71). Form, Größe und Lage sowie Farbe der Chromatophoren, ihre Begleitung von Ütropfen, Kern, Vaknole, der Besitz von ein oder zwei fadenförmigen Geißeln, ihre Länge und ihr Ursprung stimuen durchaus mit den Verhältnissen bei den schalentragenden Individuen der Coccolithophoriden überein. Ihre Größe beträct $65-9~\mu$.

Auch in Gallert eingebettet finden sich ähnliche Zellen (Taf. 6 Fig. 72). Eine polständige kurze Geißel unduliert in der offenbar sehr dünnen Gallert langsam hin und her. Bald liegt nur eine Zelle im Mittelpuukt der großen Gallertkagel, bald zwei dicht nebeneinander liegende Zellen, ab und zu auch vier paarweise verteitte Zellen.

Erst Kulturversuche können entscheiden, ob die zwei zuletzt erwähnten Zellarten wirklich in genetischem Zusammenhange mit den Coccolithophoriden stehen, oder ob sie selbständigen Flagellatenformen angehören.

Zum Schluß will ich noch kurz zwei eigent üm liche Formen schalentragender Goccolithophoriden erwähnen, über deren Bedeutung ich vollständig im Dunkeln geblieben bin. Es sind das kugelige oder zestreckt eiförmige Schalen, die aus gewöhnlichen Discoilthen gebildet werden und eine Zelle mit diatominfarbenen Inhalte enthalten (Taf. 4 Fig. 55-57). Sie besitzen eine kleine Mündung, deren Rand aber zu einem an seinem Ursprunge niedergebogenem Rohre verläugert ist. Bei einem Exemplare war dieser Hals kurz, bei einem auderen aber sehr lang und breit. Ich laben ur im April und Mai einige Schalen beobachtet, von denen die Mehrzahl leer war. Einzelheiten über den Bau der Zelle konnte ich uicht ermitteln. Die Schalen waren 18-26 µ lang. Daß diese Formen aktive Zustände repräsentieren, ist wohl recht unwahrscheinlich. Ich bilde sie als "Phiolenform" ab.

IV. Die Stellung der Coccolithophoriden im System.

Durch den Nachweis, daß die Coccolithophoriden während des aktiven Stadiums ein oder zwei polständige Geißeht tragen. Ist ihre Zugehörigkeit zu den Mastigophoren Bëtsenle's (Bëtsenle, Protozoen. Broxy's Klassen und Ordunugen, 1883—87, Abt. 2) gesichert. Da sie ausnahmisos zu irgend einer Zeit ihres Lebens Chromatophoren besitzen, können sie nur zu den pflanzlichen Ordunugen dieser Klassegestellt werden: die Peri din ial se in Sculttr's Abgrenzung auch die Pyrocystiden einschließend, 1896, ENGLER und PRANTE, Pflanzenfamilien. Teil I Abt. 1 b. 1) sind durch die Furchenbildung an körper der aktiven Stadien, die eigenartige Stellung und Bewegung der (eißeln, die Ausbildung der Chomatophoren und der Zellmembran ohne nähere Verwandtschaft mit den hier vorliegenden Protophyten; die Silicoffagellaten, deren Stellung unter den Pflanzen überhaupt nich eine sehr unsichere ist, weichen durch ihr aus hohlen Kieselplangen gebildeter Skelet, sowie durch den ganzen Bau ihrer Zelllembran und des Zellinhaltes (1881) Bonzers in: Zeitschr, wissensch.
Zolog, Bd. 51) sehr erheblich von den Cocolithophoriden ab. Dagegeu rüben die letzteren sich zwanglos in die dritte Ordnung: die Flageldien [Birscaltris) ein. Vor allem ist bemerkenswert, daß die Teilung stets eine Längsteilung ist und Zellmembran und Hülle scharf von
rünander gesondert sind.

Die Flagellaten sind neuerdings (1900) für "Die natürlichen Pflanzenfamilien" von Engler und Prantl systematisch von Senn bear beitet (Teil I Abt. 1a) und in sieben Unterordnungen eingeteilt. on diesen sind aber drei saprophytisch oder tierisch sich ernährend, chromatophorenlos und fallen für unsere Frage von vornherein fort Pantostomatinen, Protomastiginen und Distomatinen). Auch unter den v. u brigen Unterordnungen weichen drei durch ihren Bau so wesent-Von den Coccolithophoriden ab, daß sie ebenfalls ausgeschieden Werden müssen. Die Cryptomonadinen tragen ihre Geißeln nicht volständig, sondern unterhalb des Poles in einer Mulde, an welche nach dem Zellinnern zu eine schlundartige Bildung sich ansetzt. Die Chloromonadinen und diejenigen Eugleninen, welche überhaupt Chromatophoren besitzen, sind durch sehr zahlreiche kleine scheibenförmige Chromatophoren ausgezeichnet, die überdies stets grün gefärbt sind. Dazu kommt bei den Eugleninen eine hoch differenzierte Zellwand und ein kompliziertes System kontraktiler Vakuolen. Somit bleibt also nur die Unterordnung der Chrysomonadinen übrig, mit denen die Coccolithophoriden so nahe im Bau übereinstimmen, daß ihre Zugehörigkeit zu dieser Grappe kaum zweifelhaft sein kaun.

Die Chrysomonadinen besitzen zunächst ausnahmstos 1—2 große plattenfürnige gelbgefärbte Chromatophoren, die, meist in der Zweizahl vorhanden, dieselbe Lagerung zur Hauptachse der Zelle einsehmen, wie bei den Coccolithophoriden. Während der Farbenton dort ein gelbbrauner, dem Diatomin verwander ist, fand ich hier allerdings alle Naancen zwischen diatominfarbenen und rein grünen Platten. Aber es ist möglich, daß überall dort, wo das Grün hervortat, ein Absterben der Zellen eingefreteu war. Die Chrysomonadinen tagen ferner ein oder zwei polständige, im letzteren Falle die ubebeninander entsyringende Geißeln und lagern als Stoffwechsel-

Produkte fettes Öl in ihren Zellen ab. Eine Reihe von Arten scheidet eine von der Zellmembran getrennte Schale ab, die ab und zu Körnchen und Plättchen aufgelagert enthält und besonders struktniert sein kann. Bei Hymenomonas trägt die Schale in Essigsäure sich lösende Scheibchen, die also möglicherweise auch aus Kalk bestehen, aber ganz unregelmäßig und in weiten Abständen gelagert zu sein scheinen. Die Schalen der Chrysomonadinen sind entweder geschlossen und lassen die Geißeln durch eine Pore austreten (Chrysococcus) oder besitzen eine weite polständige Öffnung. Bei der Teilung schnürt sich entweder die Zelle allein durch, oder die Schale wird gleichzeitig mitgeteilt, wie Klebs bei Hymenomonas beobachtete (Zeitschr. f. wissensch. Zoologie Bd. 55, 1893, Taf. 18 Fig. 11 f.). Anch hierin zeigen also Coccolithophoriden und die übrigen Chrysomonadinen eine bemerkenswerte Übereinstimmung. Dagegen ist es auffällig, daß der so häufig bei diesen auftretende und dem vorderen Rande des einen Chromatophors anliegende Augenfleck allen Coccolithophoriden fehlt. Viele Arten sind pelagisch; im Süßwasser kommen freischwimmende, gehäusetragende Arten, wie Chrysococcus, Microglena, Hymenomonas und Mallomonas, vor. Aus dem Meere ist bisher nur eine nackte Form Phaeocystis bekannt, die im ruhenden Zustande große Kolonien bildet. Bemerkenswert ist, daß auch Kettenbildung der aus der Längsteilung hervorgegangenen Individuen unter den Chrysomonadinen sich findet (Chlorodesmus).

Sonach haben wir die Gecolithophoriden als Chrysomonadinen zu betrachten, die ansschließlich dem Meere angehören und durch ihre eigenartig gebaute Kalkschale eine wohlbegrenzte Familie innerhalb der Unterordnung bilden. 1 SESS teilt die Chrysomonadinen nach der Zahl und Länge der Geißeln in drei Familien; diese Einteilung ist aber sicher keine natürliche, da unter den Coccolithophoriden sowohl Arten mit ein wie mit zwei Geißeln vorkommen. Kirsk's Gruppen, die auf der Ausbildung der Hüllen beruhen, scheineu mir daher besser begründet (Chr. nuda, membranata, loricata. Es ergiebt sich also folgende Stellung der (Occolithophoriden im System:

³ Wesentliche Lücken in der Kenntnis der Coccolitophoriden, die ihr Zagebrürgiekt zu den Chryssomsonlichen noch zweifelnicht erscheinen lassens Rhusten, sind 1. die Unkenntnis über die chemische Beschaffenheit der den Chromatophoren konstent augelngerten Tropfen, die ich für fettes Gi angesehen habe, 2. die Unkenntnis über das Vorkommen von Lenkodin, einem für die Chrysomonadien charakteristischen Sofie unbekannter edemischer Nach.

Klasse: Mastigophoren (BÜTSCHLI).

Ordnung: Flagellaten (BÜTSCHLI).

Unterordnung: Chrysomonadina (STEIX).

Gruppe: Chrys. loricata (KLEBS).

Familie: Coccolithophoridae (LOHMANN).

V. Das System der Coccolithophoriden,

Nach dem Bau der Schalenelemente oder Coccolithen zerfallen die Coccolithophoriden in zwei große Gruppen: 1. Syracosphaerinen. deren Coccolithen undurchbohrt sind, und 2. Coccolithophorinen, deren Coccolithen durchbohrt sind. Der Bau der Zellen selbst ist so gleichartig, daß er gar keinen Anhalt, nicht einmal zu einer Unterscheidung der Gattungen abgeben kann. Die Zahl der Geißeln, auf die Senn zur Trennung der Genera Wert legt, ist zunächst viel zu schwer festzustellen, um als Kennzeichen zu gelten, und kann bei sonst weit von einander abweichenden Arten die gleiche (Coccolithophora wallichi und Syracosphaera dentata [Taf. 5 Fig. 59. Taf. 4 Fig. 241), aber auch bei einander übrigens sehr nahe stehenden Formen verschieden sein (Syracosphaera pulchra und mediterranea [Taf. 4 Fig. 36, 32]). Die Entwicklungs- und Fortpflanzungsvorgänge werden sehr wahrscheinlich später bessere Merkmale für die Einteilung der Familie ergeben, vorläufig ist aber viel zu wenig darüber bekannt. Somit bleibt nur der Schalenbau als Grundlage einer Einteilung verwendbar. Die Form der Schale ist etwas sehr wechselndes (Coccolithophora wallichi uud Syracosphaera pulchra z. B. [Taf. 5 Fig. 58, 59, Taf. 4 Fig. 36, 33]) und nur die Ausbildung des Geißelpoles bietet konstante Merkmale, wenn man die Macrotheken ausnimmt. Dagegen ist die Form und der Bau der ('occolithen für jede Art charakteristisch und die weiter oben (pag. 113-114) gegebene Einteilung dieser Schalen elemente, giebt zugleich die bis jetzt natürlichste Einteilung der ganzen Familie .

I. Unterfamilie: Syracosphaerinae.

Schale aus undurchbohrten Coccolithen gebildet, die bald einfach scheibenförmig gestaltet sind, bald durch wandartige Erhebung des Randes die Gestalt von Napfen, Bechern oder Mützen erhalten.

Undurchbohrte Coccolithen sind zuerst in erkennbarer Weise von HUXLEY 1868 (15) beschrieben und abgebildet; es sind napfoder mützeuförmige Coccolithen von 2,5-9,5 µ Länge, die er ebenso wie alle anderen Coccolithen für Skeletteile des Bathybins hielt. Vielleicht hat er auch bereits in Fig. 7a eine vollständige Schale einer Syracosphaerina abgebildet, da der Rand der Coccolithen au derselben wulstig vorspringt und nicht wie bei den Coccosphaerinen dünn ausläuft und in den Schalenumriss verstreicht. Doch stellt HUXLEY selbst dies Exemplar zu den Schalen mit durchbohrten Coccolithen. Was HAECKEL 1870 (20) als "monodiske" Coccolithen aus dem Bathybius beschreibt und abbildet, sind wahrscheinlich fast alles auseinander gefallene Platten von Placolithen (amphidiske Coccolithen HAECKEL's); doch vergleicht er mauche Formen sehr treffend mit einem "Blumentopf-Untersatze". Auch HAECKEL hat also napf- oder mützenförmige Coccolithen beobachtet. Außerdem zeichnet er aber noch einfach scheibenförmige Coccolithen mit walstig verdicktem Rande und centralem Buckel (Fig. 46), die sehr den Coccolithen einiger Arten der Gattung Syracosphaera gleichen. Endlich bildet Schwarz 1894 einige als Coccolithus oceanicus bezeichnete Coccolithen aus dem englischen Lias ab (Fig. 8 u. 9). die einfach scheibenförmige undurchbohrte Coccolithen darzustellen scheinen (38).

Sonst habe ich keine sicheren Angaben über undurchboltrte Coccolithen gefunden. Meist sind sie offenbar für Bruchstücke von Placolithen gehalten. Meurary und Blackenan leugneten 1898 geradezu die Existenz von solch einfachen Coccolithen und erkannten nur die aus zwei Platten und einem Verbindungsstück bestehenden Placolithen und die Rhabdolithen als warte Coccolithen an (42).

Eigentümlich ist die Größe der im Tiefseeschlamm gefuudenen underhohrten Coccolithen. Hackekl's Zeichnungeu lassen auf eine Größe von 12,5—13,5 μ schließen; Huxley giebt als Durchschnittsgröße 5—6 μ . als Ausnahme eine Länge von 2,5 oder 9,5 μ au.

Nach der Ansbildung des Geißelpoles der Schale und der Form der Coccolithen lassen sich folgende Gattungen unterscheiden:

Geißelpol der Schale auch im aktiven Stadium von Coccolithen bedeckt; Geißeln treten durch eine Pore nach anßen. . 1. Geißelpol im aktiven Stadium frei von Coccolithen und meist mit weiter Mündung, zu der die Geißeln heraustreten. . 2. Alle Coccolithen von gleicher Form, scheiben- oder napfförmig 1. Gen.: Pontosphaera n. g.

 In einer ringfürnigen Zone haben die Coccolithen eine ganz abweichende Form, indem sie zu großen Kelchen migewandelt sind . . . 2. Ge en. Seybosphaere m. g. (Coccolithen scheiben- oder napfförmig, im letzteren Falle mit der Öffnung nach außen gerichtet: 3. Gen. Seyrocosphaere m. g.

Offnung nach außen gerichtet: 3. Ge n.: Syrocosphaeva u. g.
2. Coccolithen napfförmig, aber mit der Öffnung der Zelle zugewandt, mit dem leicht gewölbten Boden nach außen gerichtet (mützenförmige Coccol.):

4. Ge n.: Caluptrosphaeva n. g.

1. Gen.: Pontosphaera nov. g.

Geißelpol der Schale von Coccolithen bedeckt, ohne Mändung. Die Geißelt tritt durch eine Pore nach außen. Die Coccolithen sind meist scheibenförmig mit verdicktem Rande, selten napfförmig; im letzteren Falle liegen sie aber immer mit ihrer Fläche der Schalenmembran auf. Die Zelle enthält 1-2 große, plattenförmige Chromatophoren. Soweit beobachtet, ist stets nur eine Geißel vorhanden. — Die Schalenneublidung unter Degeneration der alten Schale ist eine sehr lebhafte, so daß Individuen mit zwei oder drei Schalen nicht gerade selten sind.

Coccolithen weit von einander entfernt, elliptische Scheiben mit stark wulstig vorspringendem Rande bildend

1. P. huxleyi n. sp.

Ein Teil der Coccolithen mit stäbchenartigem Fortsatz, der frei über die Schale hervorragt, 4. P. pellucida n. sp. Alle Coccolithen ohne Fortsatz . . 5. P. inermis n. sp.

Archiv für Protistenkunde. Bd. 1.

1. P. huxlevi nov. sp. (Taf. 4 Fig. 1-9, Taf. 6 Fig. 69).

Cocolithen weit von einander abstehend, ellipitische Scheiben mit stark walstigvereicktem Rande hildend und daher über das Nivran der Schalemembran vorspringend. Schale kugedig. Die Zelle enthilt zwei grüngelbe, plattenförmige chronatosphoren und eine Gelick, die den Durchmesser der Zelle etwa nm die Halfre an Länge übertrifft. Durchmesser der Schale 5—10 n, Cocolithen 2,3—2,7 n/ lang. — Vor Syrans. — Oktober bis Mai. — Hänfigste Art.

Huxey hat 1868 (16) eine Cocolithophoride aus dem Tiefseeschlamm abgebildet, die große Ähnlichkeit mit dieser Art hat (Tab. 4 Fig. 7a). Der Durchmesser der Schale, auf der die ovalen Coccolithen walstig vorspringen, beträgt 5.5 μ . In der Beschreibung stellt Huxey die Form allerdings zu den Coccosphaeren mit Cyatholithen, aber die Zeichnung spricht durchans gegen diese Zusammenstellung. Ich habe die Art daher nach Huxex behannt

Von dieser Art, welche im Mittelmeer die hänfigste ('occolithophoride ist, findet man nicht selten Individuen, die in Schalenneubildung begriffen sind. Die alte Schale, unter der die neue sich anlegt, geht dabei nur sehr langsam zu Grunde und bleibt lange auf der neuen Schale liegen. Daher kommen Individuen mit zwei, drei und vier übereinander liegenden Schalen vor, bei denen die Geißel alle Schalen durchbohrt und wie bei normalen Exemplaren frei undnliert. Dadurch daß die alten Schalen an zwei gegenüberliegenden Pankten weiter als sonst sich abheben, entstehen eigentümlich gestreckte spindelförmige Schalenkomplexe. - Teilungen habe ich trotz der Häufigkeit. der Art sehr spärlich gesehen und immer nur solche Teilnngen, bei denen auch die Schale sich mit durchschnürt. Ketten aus mehr als zwei Individuen bestehend sind mir nicht begegnet. - Macrotheken unbekannt. - Die erste Anlage der Schale findet auf der Zellmembran selbst statt; die Zahl der Coccolithen ist anfangs nur gering und nimmt allmählich zu. - Während der abnorm gesteigerten Schalennenbildungen, die zu drei- und vierfachen Schaleneinschlüssen führen, sind keine Chromatophoren im Zellleibe wahrzunehmen, der ganze Inhalt ist feinkörnig und grünlich. Vielleicht stellen diese Zustände daher Vorbereitungen zu inaktiven Stadien dar.

2. P. syracusana nov. sp. (Taf. 4 Fig. 10).

Coccolithen einander berührend, durch wandartige Erhöhung des Randes napfartig, elliptisch, $10-15~\mu$ lang und ca. 3 μ hoch. Schale kugelig, $15-39~\mu$ Durchmesser. Zellinhalt in keinem Falle gut erhalten. — Vor Syracus. — Dezember, Februar. — Selten.

Vielleicht gehören dieser Art die Coccolitheu au, welche HAECKEL 1870 beschrieb und mit Blumentopf-Untersätzen verglich; sie sind 12,5—13,5 μ lang und fanden sich in dem Tiefseeschlamm aus dem Nordatlantischen Ocean (20).

3. P. haeckeli nov. sp. (Taf. 4 Fig. 14, 15a, 15b).

Ganze Schale allseifig von Coccolithon bedeckt; letterer napfförmig von deligtdechen Umril, sehr zurt, sie berühren einander nicht, stehen aber dech dicht zusammer; mit dem Boden liegen sie der Schalenmenhvan auf, fhre Mündung sit and aussen gerörhett. Bei einigen Coccolithen (3 oder 4) erhebt sich aus dem Grunde des Napfes ein feines solides Stäteban, das aber uur ehen den Rand der fünde des Napfes ein feines solides Stäteban, das aber uur ehen den Rand der fürmug überragt um daber leicht überschen wird. Die Coccolithen sind 25–80 µ. lag. Zu einer Fors tritte sine lange, feine Geißel durch die Schale hindurch von rat 23–3 facher Länge des Schalendendenuessen. Der Zellfelb schießelt zwei zwie gelöprüne Chromatophoren mit je einem stark lichtbrechenden Körper din. Den wiesen der Schale 11–144 p. — Bei Syranes. – Fehrmar um März.

Bei dem am besten erhaltenen Exemplare, dessen Geißel noch bibaft während der Beobachtung undulierte, nahmen die stäbchentragenden Coccolithen den geißellosen Pol der Zelle ein, während die beiden großen Chromatophoren sich um die Hauptachse der Zelle gruppierten. Nah de den geißellosen Pole lag in dem farblosen Plasma ein dunkler Körper unbekannter Natur, der in Säuren sich nicht löste iExcrektörper.

4. P. pellucida nov. sp. (Taf. 4 Fig. 16-18, 20).

Gauze Schale allseitig von flachen, elliptischen Coccolithen bedeckt, die sich sit hern Rändern berührer; das aber im Verkaltnis zur Schale sier groß zind 25–30 µ lang), so bleiben zwischen flaen Lücken, in denn die Schalenmenbran Modligt. Durch eine größer: Zahl von södiet Sakheen (sieben wurden gezählt) sit ein Pol der Schale ansgezeichnet. Die Zelle schläßt zwei große gelhgrüne Urwaustphoren ein. Durchmesser der Schale 6 unge v. Ver Syracus. "Nürz, April.

Bei einem Exemplar, dessen Chromatophoren noch unverändert waren, so daß die Hauptachse der Zelle leicht bestimmt werden konnte, befanden sich die stäbchentragenden Coccolithen an dem einen Pole. Da aber keine Geißel mehr erhalten war, ließ sich nicht erkennen, ob dies der geißeltragende oder geißelbose Pol ist.

Wie bei P. huxleyi kommt auch hier nicht selten eine Schalenenbildung von, bei der aber die alte Schale weit von der nenen abgehoben, gedelnt und völlig verändert wird, so daß ihre Coccolithen zu ganz blassen großen Schnippen ungewandelt werden. Auch bei P. pell nich da tritt die Geißel durch beide Schalen hindurch nach anßen; die Chromatophoren sind während der Nenbildung der Schale wohlerhalten.

P. inermis nov. sp. (Taf. 4 Fig. 11-13).

Ganze Schale allseitig von flachen, elliptischen Coccolithen bedeckt, die durch kleine Abstände von einander getrennt sind. Durch eine Pore tritt die Geißel Ge nach außen, die etwa $1V_c$ nad so lang ist wie der Schalendurchmesser. Zwei große diatominfarbene Chrountophoren in der charakteristischen Lagernug zur Hanptaches mit je einem stark lichtbrechenden Körper. Nähe dem geflellosen Pole ein Kern. Durchmesser der Schale 6,5-7,0 μ ; Länge der Cocolithen 2,0 μ . — Vor Syracus. — März. — Vereinzelt,

Die Vorgänge der Schalennenbildung und der Degeneration der alten Schale sind dieselben wie bei der vorigen Art.

2. Gen.: Scyphosphaera nov. gen.

Schale kugelig, rings von Coccolithen bekleidet, ohne Schalenmändung. Einige Coccolithen sind durch abnorme Entwicklung des Randes zu großen becherförmigen Anhängen umgebildet, die wie Gehäuse irgend eines Parasiten auf der Schale aufsitzen, aber Schwebabparate darstellen.

1. Sc. apsteini n. sp. (Taf. 4 Fig. 26-30).

Die becherförnigen Cocolithen stehen in einem größten Kreise angeordnet; off it der Kreis nicht geschlosser, fast inmer sind die Becher von sehr verstielenere Größe. Schalendurchmesser ohne die Becher 12–23 μ , mit Kelchen 34,5–46 μ : einfache Cocolithen oval, mit leicht versticktem Rande 8,5 μ lang, doch am ein und derselben Schale oft von sehr weckseluder Größe. — Vor Syracus — Oktober, Februar. — Spärlich. — Ein Exemplar fand sich auch in den Fängen der Plankton-Expedition aus dem Sid-Vantorialstrom zwischen Fernando Novolna und Pari.

Von dieser höchst merkwürdigen Art habe ich kein einziges lebensfrisches Exemular gefunden. Der Zellinhalt war stets zerfallen und ließ Einzelheiten nicht mehr erkennen. In einem Falle war er deutlich grünlich. Daß die der Schale aufsitzenden Becher Coccolithen sind, geht daraus hervor, daß sie vollständig die Stelle von Coccolithen auf der Schalenmembran einnehmen; löst man einen Becher ab, so sieht man dort, wo er gesessen, eine Lücke in der Coccolithenbekleidung der Schale; es stimmt ferner die Größe der Bodenfläche der Becher mit der der übrigen Coccolithen, und endlich sind stets sämtliche Becher leer, was nicht der Fall sein würde, wenn es Gehäuse von Parasiten wären. Ihre Anordnung ist endlich stets eine genau ringförmige; sie muß also in dem Bau der Schale oder besser der Zelle selbst begündet sein. Die Wand der Becher ist ziemlich dick und mit Reihen vertiefter Punkte zierlich strukturiert. Im Mittelpunkt der Bodenfläche ist oft ein leichter Buckel sichtbar. Die Bedeutung dieser Bechercoccolithen für das Leben der Pflanze kann kaum eine andere sein als die von Schwebapparaten. Auch ist eine Symmetrie in ihrer Anordnung nicht zu verkennen, wie die Fig. 26, 27, 29 zeigen.

3. Gen.: Syracosphaera nov. g.

Geißelpol der Schale ohne Coccolithen und meist mit weiter Mändung zum Durchtritt der Geißeln, Coccolithen scheiben- oder napfförmig, im letzteren Fälle jedoch stets mit dem Boden der Schaleumembran sälliegend. Zelle mit zwei plattenförmigen, grünen, gellgänen oder diatominfarbenen Chromatophoren und ein oder zwei Geißeln.

Übersicht der Arten:

- - Alle Coccolithen ohne Stabfortsatz, höchstens mit Buckel . 3.
- Alle Coccolithen wenigstens mit kurzen Stachelfortsätzen, so daß die ganze Schale mit kleinen Stacheln bedeckt erscheint; am Geißelpol sind die Fortsätze länger, stabartig
 - 1. S. spinosa n. sp.
 - Nur die Coccolithen, welche das Polfeld umstehen, mit Stäbchen, 2.
- Die Stäbchen auf den Coccolithen sind kurze Stifte, viel kürzer als die Coccolithen lang sind 2. S. mediterranea n. sp.
- 2. Since a tree range sind 2. S. meatterranea it. sp. Die Stäbchen sind kräftige Stäbchen, die mindestens so lang wie die Coccolithen sind . . . 3. S. pulchra n. sp.
- Schale dünn und blaß; Mündung glattrandig, ihr Rand oft etwas nach innen gebogen . . . 4. S. tenuis n. sp. Schale sehr kräftig und dick 4.
- Coccolithen mit unregelmäßigen Contouren, nur unvollkommen von einander zu trennen, da sie mit den Rändern teilweise verschmolzen sind: Mündung gewöhnlich mit kurzen drei-
- 4. seitigen Zähnen 5. 8. den tata n. sp.
 Coccolithen mit glatten, scharfen Contouren, sehr schwal und
 lang, von enormer Dicke: Mündung ohne Zähne

6. S. robusta n. sp.

1. S. spinosa nov. sp. (Taf. 5 Fig. 42, 42a).

Grifelpol nit Mandang in der Schale; alle Uccodithra tragen einen centralen Berkel von soleher Stärke, dat die ganze Schale durch dieselben nit kleinen Dornen oder Stacheln bedieckt erscheint. Im Unikreise der Minadung sind die Bokkl zu kleinen Stälchen ausgezogen. Die Geoedlithen sind elliptisch und diebt wäusaume gelagert. Die Zelle untallt zwei große gellegfrüne Chromatophoren. Durchausser der Schale 8—9.5 μ . Coccolithen ca. 1 μ lang. — Bei Syracus. — April. — Spätiche

2. S. mediterranea nov. sp. (Taf. 4 Fig. 31, 31a, 32).

Schale mit Mindung am Geißelpol; Coccolithen elliptisch, groß, einfachsebehenförnig mit sehwacher centraler Verdickung und leicht verdickten Rande. Die die Mündung begrenzenden Cocrolithen tragen ein kurzes Stätchen, das kürzet ist als die Coccolithen lang sind. Die Zelle besitzt zwei am Geißelpol dicht nebeneinander entspringende Geißeln, die 2–3 mal länger sind als der Durchuesser der Schale. Ob ein oder zwei Chromatophoren vorhanden sind, habe ich nicht entschieden können; es schien uirs, als oh nur ein großer, schlenförniger Chromatophor in der Zelle läge. Durchuesser der Schale 13–16 μ , Coccolithen en. 3 μ lang. — Bel Syracus. — Oktober bis März. — Nicht settlen

3. S. pulchra nov. sp. (Taf. 4 Fig. 33, 36, 36a u. b, 37).

Schale kugelig bis birnförmig; Geidelpol coccolithenfrei, aber ohne Mindung; Geodilthen groß, elliptisch mit vorstehenden Rande und entarlame Buckel, bis zu $4,5 \rho$ hang; die den Geißelpol begrenzenhen Geocibithen stoßen meist uicht dieht aneinander und tragen ein centrales solldes Stükken, das wenigsteres so lang wir die Geocolithensebeilbe ist. Die am Pol entspringende Geißel ist kann so lang wie der Burchmesser der Schale; der Zellißel mehält zwei große gelbgrüne oder grüne Chromatophoreu. Durchmesser resp. Länge der Schale $9-26 \ \mu$. Bei Syraeus. O Globber bis Mai. – Vereinzeit.

S. tenuis nov. sp. (Taf. 5 Fig. 38-41, 41a u. b).

Schale kugelig oder leicht eiförmig; Wand der Schale dünn und die Occolithen zwar im optischen Schulit scharf von einander getrenat, haer in der Anfsicht sehwer siehtbar, eiliptisch; hier und da sebeinen feine Poren zwischen den
Cocolithen zu seben. Am Gefelph weite offinung mit leicht eingecagemen glatten
Rande. Im Zelllein Billt meist der dankle Inhalt einer großen Vakuole (v.) in die
Augen; oft ist derrelbe rötlich gefräht und setst untbließe in Ensiganer; nen der
plötzlichen Entlerrang der Vakuole, die dem Geißelpole dinnetral gegeeulber liegt,
bleilt der feste und geformte Inhalt zurück; so lange die Vakuole Flüssigkeit
enthält, rotieren die Körper in ihr. Ein oder zwei plattenförmige geberfine Chromatophoren. Derrelmesser der Schale II p. — Marotneka geschlossen, eiförmig,
mit von Pol zu Pol laufender Rippe. Zelle füllt die Schale am (Taf. 5 Fig. 41).

– Bei Syranse. – März und Appl. — Verriarelb.

S. dentata nov. sp. (Taf. 4 Fig. 21-25).

begint um Griffelpol oder in dessen Nihe um skriettet nach hinten vor; malerti sind beide Schalen noch nabe dem aberules Pole mit einander verhunden. Die lüdvidnen, die sieh so teilten, waren 9 σ lang und von normaler Gestalt. 2. Teilung splien der Zelle innerhalb einer sehr großen um degreterkete Schale (Marcrickela von 13–17 μ Länge (Taf. 4 Fig. 25). Anch hier fällt die Teilungsehene in die Längasche der Zelle; Griffel um derhonatelphoren teilen sieh. Diese Teilungs- att wurde zweimal beobachtet. — Bei Syraeus. — Januar his Mai. — Zeitweise hlung.

6. S. robusta nov. sp. (Taf. 4 Fig. 34, 35).

Schale kugelig, am Gefüelpol leicht Regelförnig vergezagen, von außerordentlicher Dieke. Coccolithen sehr schnad med lang (2-3 n lang). Die Dieke der Stale hindert die Untersuchung des Zellinhaltes sehr. Nach Auflösung derselben nit Essigsare hlieb nar eine grün gefärhet Zellunasse zurück, an der Einzelheiten sicht under erkennbar waren. Schalendurchmesser 11 n.

4. Gen.: Calyptrosphaera nov. gen.

Die Schale wird ans dicht gelagerten, undurchohrten Coccolithen von Napfform zusammengesetzt,
und zwar sind die Coccolithen so orientiert, daß der
Boden außen, die Mündung innen liegt. Das Gehäuse
ist im aktiven Stadium mit einer polständigen Mündung
versehen. Die Macrotheken sind geschlossen. Von der
Zelle ist nur bekannt, daß sie zwei grünlichgelbe oder
diatominfarbene plattenförmige große Chromatophoren
besitzt, von denen ein jeder wenigstens einen stark
lichtbrechenden kugeligen Körper angelagert enthält.

Übersicht der Arten:

Schale kugelig, 17—21,5 \(\mu\) i. Durchm.: 1. C. globosa nov. sp. Schale gestreckt eiförmig oder birnförmig, 17—28 \(\mu\) lang:

2. C. oblonga nov. sp.

C. globosa nov. sp. (Taf. 5 Fig. 53, 53a, 54)

Co-colithen sind boch napfförsnig, mit leicht vorgewähten Boden, der einen Bacilebon Bucket frügt; meist sind sie dirht anseinander gelaggert. Ihre Länge beträgt $2-3~\mu$, ihre Höhe $1.5-2.5~\mu$. Ein abnorm großer Coccolith einer gesklossenen Schale war aber $8^{i}|_{x}~\mu$ lang. Schale lugelig. Macrotheke eifförnig. — Vos Syacus. — März und April. — Spärlich.

C. oblonga nov. sp. (Taf. 5 Fig. 43-46).

Cocolithen wie hei der vorigen Art, aber etwas kleiner, 1.7—2,0 μ lang, Auch die abnormen Cocolithen sind nur 4,5 μ lang. Schale 17—28 μ lang, immer gestreckt, aber in der Form sehr variabel. Auch die Macrotheken sehr gestreckt. — Vor Syraens. — November, Dezember, März, April. — Spärfich.

II. Unterfamilie: Coccolithophorinae.

Die Basalplatte der Coccolithen ist stets durchbohrt, und zwar erhebt sich von der äußeren Mündungsstelle der Pore ein kürzeres oder längeres Röhrenstück. Dieses ist an seinem distalen Ende sehr verschieden ansgebildet und liefert dadurch wie durch seine Länge gute Gattungscharaktere. Im einfachsten Falle ist es kurz und distal nur mit walstig verdicktem Rande versehen (Umbilicosphaera [Taf. 5 Fig. 66 al), oder das kurze Röhrenstück ist an seinem änßeren Rande mit so breitem Saum versehen, daß eine äußere, die Basalplatte des Coccolithen an Umfang überragende zweite Platte gebildet wird und der gauze Coccolith die Form eines Manschettenknonfes erhält (Coccolithophora [Taf. 5 Fig. 64]); oder endlich das Röhrenstück ist sehr lang und an seinem distalen Ende weichen die Mündungsränder wie bei einer Trompete auseinander (Discosphaera [Taf. 5 Fig. 49, 50]) oder neigen sich bis auf eine Pore zu einem abgerundeten Endteil zusammen (Rhabdosphaera [Taf. 5 Fig. 51]). Wie bei den Syracosphaerinen liegen die Coccolithen einer nicht in Säure löslichen Schalenmembran auf, und wie dort die ganzen Coccolithen stoßen hier die Basalscheiben derselben mit ihren Rändern aneinander, während die Erweiterungen des Mündungsrandes der Röhrenstücke sich gegenseitig mit ihren Rändern decken können. Der Ban des Zellleibes weicht in nichts von dem der Syracosphaerinen ab. Chromatophoren, Vakuole, Kern und Geißel finden sich auch hier. Die Schale ist meist kugelig und ringsum gleichmäßig mit Coccolithen bedeckt, doch kommen auch Individnen vor, bei denen am Geißelpole eine weite Öffnung die Schale durchbricht. Von Teilungen sind dieselben zwei Modi wie bei den Syracosphaerinen beobachtet. Dagegen wurden Schalennenbildungen nicht gesehen.

Übersicht der Gattungen:

Coccolitheu aus Basalscheibe, kurzem Röhrenstück und äußerer Scheibe gebildet (Manschettenknopfform, Placolithen):

1. Gen.: Coccolithophora n. g.

Coccolitheu nur aus Basalscheibe und Röhrenstück gebildet: 1. (Röhrenstück ganz kurz, distaler Mündungsrand wulstig verdickt:

2. Gen.: Umbilicosphaera n. g. Röhrenstück lang, stabförmig (Rhabdosphaerales HAECKEL): 2.

Röhrenstück distal trompetenförmig erweitert:
3. Gen.: Discosphaera Haeckel,

2. Röhrenstück distal nicht erweitert:

4. Gen.: Rhabdosphaera HAECKEL.

1. Gen.: Coccolithophora LOHMANN.

1877. Coccosphaera (von Coccosphaera Perry, 1822 ¹). Wallicu in: han Mag. Nat. Hist. ser. 4 vol. 19 p. 348. [1861. Coccospheres, Wallicu in: dol. loc. ser. 3 v. 8 p. 38. [1871. Melobesia (für die Coccolithen, die als sibistidige Algenzellen angeschen warden, deren Sporangium die Coccosphaeren libles sollten, Corran in: Ann. Mag. Nat. Hist. ser. 4 v. 7 p. 183—1884. [1894. ∠occolithus, Schwanz in: eod. loc. ser. 6 v. 14 p. 345. [1894. Cyathorphera, Harcken, in: Sattemat. Phylogenie, v. 1 p. 111.

Coccolithophorinen mit Placolithen. Die Schale ist meist kugelig und allseitig von Coccolithen bedeckt; doch sind von zwei Arten auch eiförmige Schalen bekannt, deren einer Pol von einer weiten Mündung durchbrochen ist. Zu ihr tritt bei C. wallich i eine lange Geißel heraus. Kngelige und gestreckte Formen stimmen bei der von mir genauer untersuchten Art des Mittelmeeres im übrigen vollständig überein, selbst die Schalenmündung kehrt bei den kugeligen individuen wieder. - Auf die Gestalt allein kann also eine Artunterscheidung nicht begründet werden. Anderseits besitzt sicher die Mehrzahl der kugeligen Individuen keine Schalenmündung. Wir werden daher hier zwei verschiedene Zustände annehmen müssen. die sich durch den Mangel oder den Besitz einer Schalenmündung unterscheiden und vielleicht mit dem aktiven und ruhenden Stadium der Syracosphaerinen (cfr. Calvptrosphaera oblonga) zusammenfallen. Bis jetzt hat man nur die gleichzeitige Teilnng von Schale und Zelle beobachtet. Der Zellleib enthält zwei, vielleicht ausnahmsweise auch vier große plattenförmige, grüne bis grüngelbe Chromatophoren.

Übersicht der Arten:

Coccolithen kreisrund, mit einfacher runder Pore:

1. C. leptopora Murr. u. Blackii.

Coccolithen unregelmäßig elliptisch; Pore von eigentümlich gewundenem Querschnitt mit seitlich in das Lumen vorspringendem Zahn . 2. C. wallichi nov. sp.

Coccolithen regelmäßig elliptisch; Pore von regelmäßig elliptischem Querschnitt, ab und zu durch eine Querwand in zwei Poren geteilt 3. C. pelagica Wallich.

 C. leptopora (MURR, u. BLACKM.) LOHM. (Taf. 5 Fig. 52, 61-64).

¹⁾ Perry, Zur Kenntnis kleinster Lebensformen, Bern, p. 104, taf. 16 fig. 1.

C. I. 1888. Menax mol Blackmax in: Philosoph. Trans. Royal Sec. Londo. 190 ser. B p. 430—482, 439, Taf. In Fig. 1, 5, 5, 5a. | 1888. Coccospheres pro part. Hexax in: Journ. microsc. Se, new ser. v. 8 p. 208—200, Taf. 4. Fig. 6, 7c. | 1870. Goccospharera pro part. Harckm. in: Journ. London. V. 5, p. 516—317. Taf. 17 Fig. 8; 22. | 1877. Coccospharera paragies (irrulmich), Walleten in: Ann. Mag. Nat. Hist. ser. 4 v. 19. Taf. 17 Fig. 8; disconsitivation. Capical apheblicati. | 1885. "Loccospheres" ohne Benezichnung des Antors in: Challenger Report, Narrat. v. 1 part 2. Taf. N. Fig. 3 (disconsidered and the Company of the Company of

Schale kugelig, 14-26 µ Durchmesser; Coccolithen in der Aufsicht rund mit centraler runder Pore, die angere Platte ist fein gestreift, 3-10 # Durchmesser, Die Coccolithen decken sich gegenseitig mit ihren Rändern. Ein großer, handförmiger, zusammengebogener Chromatophor von gelhgrüner oder grüner Färhung. der, wie es scheint, sehr leicht in zwei Hälften zerfällt, liegt der Wand der Zelle an, Eine Geißel wurde nicht beohachtet. Einmal traf ich zwei Zellen in Kettenhildung, die Teilung war bereits so gut wie vollendet, doch hingen beide Iudividnen noch sehr fest mit dem Berührungspunkte ihrer Schalen zusammen. Die Zellen selbst hatten sich weit von einander entfernt. MURBAY und BLACKMAN zeichneten bereits 1898 (41) eine Kette von vier Individnen ah, die in der arabischen See gefunden war. In einem Exemplare, das zwischen Schale und Zellwand eine feine Gallert-(?) Schicht von 6 \(\mu \) Dicke ausgeschieden hatte, war im Centrum der Zelle ein vollständiger Coccolith ausgeschieden; die Flächen seiner beiden Scheiben waren den seitliehen Teilen der Chromatophoren zugewandt; er hatte die volle Größe der die Schale hildenden Coccolithen (8 a lang) und trat nach der Auflösung der letzteren durch Essigsanre eine Zeit lang sehr deutlich hervor, his anch er sich auflöste, -Pelagisch im Atlantischen Ocean und im Mittelmeer; außerdem im Glohigerinenschlamm des Atlantischen und Pazifischen Oceans. - Bei Syracus vom Oktober bis Mai heobachtet. - Zeitweise nicht selten.

C. wallichi nov. sp. (Taf. 5 Fig. 58, 58 b, 59, 60).

Schale kugelig oder gestreckt oval, im aktiven Stadium mit weiter Öffunga mo Geilelpol, 155, -27σ is lang. Coccilthen in der Antisicht von schife diliptichen Foru und mit langer, schmaler Durchberchung, die einen gewandenen Querschnitt zeigt und ab und zu in zwei schwig zu einander gestellte Foru zerteilt ist. Die Coccilthen sind eng zusammengelagert, liberfacken sich aber nur wenig und sind bei den gestreckten Schalen in deutlich spärzig verlaufenden Reihen angeordnet. Ihre Länge beträgt $9-9.5~\mu$. Im Zeilliche liegen zwei (oder vier?) große, plattenförnige, distonifiarbene Chromotophenen. Am Geilelpol tritt zur Schalennündung eine lange Geilel herus, die die Länge der Schale fast zweimd übertrifft. – Bei Syrans. – Oktober bis Mal. – Spärlich, aber regelmäßig anfrechen

3. C. pelagica (Wallich) Lohm. (Taf. 5 Fig. 58a, 58c).

1877. C. pelagica + C. carterii Wallich in: Ann. Mag. Nat. Histser. 4 v. 19 p. 348. Taf. 17 Fig. 1, 3-7, 10, 12 und 16 (in Teilangl). [1861. "Coccospheres" pro parte Wallich in: eod. loc. ser. 3 v. 8 p. 53-55. [1868. "Coccospheres" pro parte Hexlay in: Johrn. microscop. Sc., new. ser., v. 8 b. 88-210. Taf. 4 Fig. 4c, 5a, 5d, 6d, 6e. | 1850. Goccosphaeren pour Hauxen, in Jen. Z. Natv. v. 5 p. 156-317. Taf. 17 Fig. 50, 15, 37, 274. 1885. Coccospheres* ohne Bezeichnung des Autors in: Challenger Report, Varratire. v. 1 part 2. Tah. N. Fig. 3 Göbigerinenschlamm. | 1891. "Goccospheres*". Microaru und Rissan in: Challenger Report, Despèsse Deposito. p. 557-258. Textfigur und Taf. 11 Fig. 3. | 1898. Goccosphaera pelagica G. Murax und Bazantan in: Challenger Sec. London. v. 190 ser. B p. 432-455, 439. Taf. 16 Fig. 6-10. | 1899. C. pelagica Watt. + C. atlatica Ostravigatin in: Zoolog. Anteger p. 434-456. Fig. 1.

Schale kugelig oder oval; im letteren Falle mit weiter Mindung an einem Peis 5—32 e lang. Ceccilithen regelmäßig och und mit ovalet Durchborung, die aber ab und zu durch eine Scheidewand in zwei Hälten geteilt sein kann; 3—25 e lang; die Occollithen decken sieb mit ihren Rändern (Munax n. Blackun), ohr berühren sieb mit (Walakun). Eine Gelfell ist bis jetzt nicht beobachtet. — Plagisch im Atlantischen und Indischen Occan, in der arabischen See; im Gloßgerienschlaum des Nordantlusischen Occans zwischen Isalen, Tärzer, Grönland und Labrador. — Im Mittelmeer habe ich kein Individuum dieser im Occan ansekbend sehr häufigen Art gefunden.

In dieser Art habe ich C. pelagica und carterii Wallicu (1877) verinigt. Wallicu unterschiedt beide nach der Gestalt der Schale oval oder kugelig) und der Anzahl der Durchbohrungen der Coccolithen 20 der 1. Beide Merkmale sind aber nicht konstant; bei C. wallich kommen runde und ovale Schalen unterschiedslos vor und bei C. pelagica ist nach Muraar und Blackwars die einfache ovale Durchburneg "in einigen Fällen" durch ein Septum in zwei Öffunungen zeitget ip. 434). Trotz der Angabe Wallich's (1877, p. 348), daß er keine Zwischenformen zwischen den kugeligen und gestreckten Schalen gesehen hat und daß die ovale Form auf das warme Wasser beschränkt sein soll, während die kugelige Form auch im kühleren Wasser lebt, halte ich es dennoch für richtiger, vorläufig beide in eine Art zusammenzuffassen.

2. Gen: Umbilicosphaera nov. Gen.

Die Coccolithen besitzen eine sehr große Pore, während die basale Platte nur sehr klein und die äußere Platte auf einen Wnist der äußeren Poren-äffnung redneiert ist. Die Gattung ist bisher nur in einem inaktiven Zustande (Macrotheca) bekannt.

Art: U. mirabilis nov. sp. (Taf. 5 Fig. 66, 66a).

Das Stadium, welches allein von dieser Art bekannt ist, stellt einen Vermbrungsmodus dar, bei dem innerhalb einer ringsum geschlossenen elliptischen ober leicht bohnenförmigen, sehr großen Kapsel (Macrotheca) zwei Tochterzellen gebildet werden. Diese Zellen sind sehr viel kleiner als der Hehlraum der Schale und sie mitsen, da sie eine ganz bestimmte Lagerung in demselben einnehmen, in eine sehr zarte farbloss Shlein- oder Gallertmasse eingebettet sein. Die Zellen besitzen je zwei gelbgrüne Chromatophorne; iene Gellet wurden nicht gesehen. Der Cystenschale liegt eine elastische Membran zu Grunde, der die Occollithen in regelmäßigen Reiben angelagerer sind. Länge der Cystenschale 4–49 μ , Durchmesser der Coccollithen 3.0–0,0 μ , der Zellen in der Schale 6.0–10 μ . — Bei Syraen. — Felbrau. — Selten

3. Gen.: Discosphaera HAECKEL.

1884. Discosphaera Harken in: System Phylogenie, v. 1 p. 111. | 1874, "Rhabdospheres" pro part. Mushav, W. Thomsov in: Proceedings Royal Soc. London. v. 23 p. 38.

Coccolithen ohne distale Platte, Röhrenstück sehr lang, stabartig ausgezogen und distal trompetenförmig erweitert.

Ein Vertreter dieser Gattung wurde zuerst auf der Challenger-Expedition entdeckt und 1874 von W. Teomson in einem vorläufigen Bericht abgebildet (29), aber nicht besonders benannt, sondern zu der von Murray aufgestellten Gruppe der Rhabdosphaeren gestellt. Diese Gruppe schloß alle Coccolithophoriden ein, deren Coccolithen lange radiäre Fortsätze tragen, so daß die Schale von der der Coccolithophorinen ein völlig abweichendes Aussehen erhält. HAECKEL trennte später (38) diese Gruppe in die zwei Gattungen: Discosphaera und Rhabdosphaera, von denen die letztere durch einfach stabförmige Fortsätze, die erstere durch den Besitz einer "distalen Scheibe" an den Fortsätzen ausgezeichnet sein sollte. Wie Häckel zu der irrtümlichen Vorstellung kommen kounte, daß die trompetenförmige Erweiterung der Fortsätze an ihrem distalen Ende aus einer Scheibe bestände, ist ganz unverständlich, da die Abbildungen sehr klar und deutlich sind. Der Name paßt daher ganz und gar nicht für die Gattung, muß aber dennoch aus Gründen der Priorität beibehalten werden. Während bei dieser Art des Challenger die Mündung des Röhrenstückes becherartig erweitert ist, schlagen sich bei einer zweiten von Murray und Blackman 1897 aufgefundenen Art die Mündnigsränder kelchartig nach anßen und proximal um (40, 41). Sie nennen diese Art Rhabdosphaera tubifer, halten sie aber für identisch mit der Art des Challenger. Der Zellleib enthält zwei plattenförmige, randständige diatominfarbene Chromatophoren. Weder eine Schalenmündung, noch eine Geißel sind bisher gefunden. Eine Bildung von Coccolithen im Inneren des Zellleibes kommt wahrscheinlich auch hier vor

Übersicht der Arten:

Distale Mündung der Coccolithenfortsätze becherförmig erweitert:

1. D. thomsoni Ostens.

Distale Mündung der Coccolithenfortsätze kelchartig erweitert und nach außen umgeschlagen:

2. D. tubifer MURR. und BLACKM.

D. thomsoni Ostenfeld (Taf. 5 Fig. 49).

1859. Discosphacra thomsoni, Ostasyran în: Zool. Anaciget p. 436. 1544. "Bhabb copheres" von Myranay, W. Thossos în: Proc. Royal Soc. London. v. 23 p. 38 und Taf. 3 Fig. 4 (irritimlich in der Figureaerklärung als Rhabdolith beziehen). † 1804. Discosphaera spec. Harkkii. in: System. Phylogenic. v. 1 p. 111.

Diese Art, die durch die eigentümliche Form der Fortsätze vollständig sieher verknaziehner wint, ist niegend suhnte beschrieben. Xach der offenhar schematisch grüntrene Abblidung bei W. Thomsow ist der Durchmesser der Zelle ohne Fortsitze 125 n. mit Fortsätzen 300 n. Bei Syraens faml ihr ein einziges Mal eine Zelle von 12 n. Durchmesser, deren Überfläche mit ganz kurz gestiellen bechet-Finigen Fortsätzen bedeckt war. Dech komnte ich das Examplar nicht genauer untersuchen, sod dies zweifelnatt belütz, ob häre ein neue Art oder ein Entstächnagsanstand dieser Form vorlag — Im tropischen und suhtropischen Wasser weit dasselbe neuer Jas 1856 °C. vann fist der Geauen und in deren Solimenten.

 D. tubifer (MURR. and BLACKMAN) LOHM. (Taf. 5 Fig. 47, 48, 48a, 50).

1898. Rhabdosphaera thbifer, G. Muhaav und Blackman in: Philosophial Trans. Royal Soc. London. v. 190 ser. B p. 438, 439. Taf. 15 Fig. 8—10. i 1997. "Rhabdosphere" G. Muhaav und Blackman in: Nature, p. 510—511. Fig. 2 D. E. F.

Die kelchartige Erweiterung der Fortsatzmündung, deren Rand nach außen und hinten zurückgeschlagen ist, läßt die Art sehr leicht erkennen. Wie schon MURRAY and BLACKMAN beobachteten, ist die Schale ab and an oval; in der That ist dieselbe dentlich polar differenziert, indem an zwei diametral gegenüberliegenden Stellen derselben die Fortsätze sehr viel größer sind, als an der übrigen Schalenfliche; mid zwar stehen an dem einen Pole wenigstens drei solche Riesen, während der andere Pol deren nur zwei trägt. In einem Falle waren die kleinsten Fortsitze 4 n, die größten aber 7 n lang. Im ganzen bedeckten etwa 84, in 12 regelmilligen Reihen angeordnete Stäbe die Schale. Nahe dem Pole, der die geringere Anzahl großer Fortsätze trägt, war in einigen Fällen eine Lücke in der Zahl der Stabe auffällig, doch konnte ich eine Pore oder Schalenmundung nicht entdecken. Im Zellleibe liegen zwei Chromatophoren, nach deren Lage sich die Hauptachse der Zelle leicht bestimmen läßt. Dieselbe würde danach durch die Lücke in der Fortsatzbekleidung der Schale gehen und, wie auch bei den Syrncosphaerinen, in der Regel die Hauptachse der Schale im spitzen Winkel sebneiden. Bei einem Exemplare lag im Zellleibe wahrscheinlich ein fertig ausgebildeter Coccolith. Nach Außösung der Coccolithen durch Säuren bleibt eine zarte Membran zurück, die den Zellieb unschließt. Nach Mcmax und Blackmax tritt Phasma bis zu 1 , there Linge in die Forstatze bleien. Darnach müßte also die Zellmeuhran und die Schalenmenbran unter jedem Cocolithen durebbohrt sein. Durchmesser der Schale ohne Forstätze 43–75 μ , Lünge der Schale mit Forstätzen 11-20 μ . Pelagisch im Nordathanischen Ocean und im Mittelmeer. — Bei Syrams von Oktober bis Mai bebohathet. — Spärlich.

4. Gen.: Rhabdosphaera HAECKEL.

1884. Rhabdosphaera Harckel in: Systemat. Phylogenie, v. 1 p. 111. 1874. "Rhabdospheres" Murnar, W. Thomson in: Proceedings Royal Soc. London, v. 23 p. 38.

Coccolithen ohne distale Platte, mit sehrlang stabförmig ausgezogenem Röhrenstück; letzteres ist am distalen Ende nicht wie bei der vorigen Gattung zu einem großen Mündungsstück erweitert, sondern nur von einer feinen Pore durchbohrt. Die Fortsätze sind daher einfach stab-oder keulenförmig.

Eine polare Diffenzierung habe ich bei den Arten dieser Gattung nicht finden können. Im Zellleibe liegen zwei große plattenförmige, gelbgrüne Chromatophoren in der typischen Lagerung. Eine Geißel wurde nicht beobachtet.

Übersicht der Arten:

Fortsätze der Coccolithen keulenförmig, dick:

1. Rh. claviger MCBR. und BLACKM.

Fortsätze der Coccolithen einfach stabförmig, dünn: 2. Rh. stylifer nov. sp.

1. Rh. claviger Murr. und Blackm. (Taf. 5 Fig. 51).

1888. Rhabdosphaera claviger, Myrax und Blackman in: Philo-Transuet. Royal Sec. London. v. 190 ser. B. p. 334, 439. Tal. b Fig. 13-16. 1874. "Rhabdospheres" meh Myrakry, W. Troossov in: Proc. Royal Sec. v. 25 p. 38. Tal. 5 Fig. 3. | 1884. Rhabdosphere* spec, Hakcotz. in: System Phylogenie. v. 1 p. 111. | 1886. "Rhabdosphere" pro parte J. Myrakr in: Challenger Ropert, Narrative v. 1 par. 2 p. 309. Fig. 300. | 1897. "Rhabdosphere" p. 6. Myrakr md Blackman in: Nature. p. 510-511. Fig. 2, B. C. 1989. Rhabdosphaera murraji, Ostrawkran in: Zoolge, Anadejeer p. 436.

Fortsitze der Coccititen an der Basis verschmälert, distal kentenfürnig verberiert, der Länge nach von einem Kanal unterdappen, der am distaten Ende in einer Pore ausmitudet. Schale kugelig, mit zahlreichen Coccolithen bedeckt, deren Fortsitze aber leicht abfalten. Die Form der Basalphatte der Coccititen und ihre Einfügung auf der Schalenmenham ist nech nicht voll-stänig, aufreklaft; nech MURBART und BLACKMAN sollen am Rande derselben filmt spaltförnige Öfnungen in der Schale sich finden. Durchmesser der Schale ohne Fortsätze nach MURBART.

und Blackman 13,5 μ, mit Fortsätzen 31 μ. Im Challenger-Werke (Narrative) ist bei der offenbar etwas schematisierten Zeichnung die Vergrößerung falsch angegeben (500 mal statt 2000 mal!), denn die Zelle müßte bei nur 500 facher Vergrößerung in der Abhildung 80, resp. 160 µ Durchmesser gehabt haben, während eine Nachmessung der Fortsätze aus dem Glohigerinenschlamm der Expedition für diese nnr eine Länge von 8-12 μ ergieht. Nimmt man diese Länge anch für diejenigen des abgehildeten und an der Meeresoberfläche gefischten Exemplares au, so erhält man für die Schale Durchmesser von nur 20 resp. 40 μ. Werthe, die also mit den von Murray und Blackman gefundenen gut übereinstimmen. Im Mittelmeer fand ich einige wenige Individnen, die vielleicht zu dieser Art gestellt werden müssen. Die Fortsätze waren eigentümlich blaß und schwer ihrer Form nach zu erkennen; einzelne waren indessen deutlich kenlenförmig und sicher waren alle sehr hreit nnd an der Spitze abgerundet. Die Schale ohne Fortsätze hatte einen Durchmesser von 6.5-10 u. mit Fortsätzen einen solchen von 13-30 u. Der Zellinhalt war grün; Einzelheiten wurden nicht beobachtet. Eine sichere Identifizierung dieser Mittelmeerform mit Rh. claviger war mir bei der Seltenbeit dieser Art nicht möglich. Doch fand O. Schmidt im Meeresschlamm der Adria Rhabdolithen, die sehr nahe mit denen von Rh. claviger übereinstimmen (18). -Pelagisch und in den Sedimenten des warmen Oceanwassers; nach MURRAY in Wasser von weniger als 18,5° C. selten. Auch im Mittelmecr.

2. Rh. stylifer nov. sp. (Taf. 5 Fig. 65).

Die Fertsätze der Cocolithen sind dinn, stahförmig, ihrerall von gleicher beke und, die Beasplatte seit groß ist, stehen die Fertsätze weit auseinander und sind an Zahl sehr viel Armer als bei der vorigen Art. Die sehr dinnwandiger Atla ick knegelig. Die Zelle enthält zwei große gelöptine Chramasbornen. Der Durchmesser der Schale milt ohne Fertsätze 5–10 n, mit Fertsätzen 16–115 n. – Die Ratholdithen dieser Art hat O. Sensure 1850 im Bodenschham der Adria-cründen und suf Tuf. g. Fig. 28 abgehildet. — Vor Syracus. — Oktober his Mai. — Spätfels, aber vergelmäßig.

VI. Verbreitung und Vorkommen der Coccolithophoriden.

1. Die Methoden des Fanges, der Konservierung und der Untersuchung.

Bei der sehr geringen Größe der Coccolithophoriden, deren größe Forun trotz mächtiger Schwebapparate kamm 50 μ Durchmesser erreicht, deren kleinste Arten aber nur einen Durchmesser von $4-5~\mu$ besitzen, können dieselben durch Filtrierapparate aus durchbrochenen Zeag nur zufällig in relativ wenigen Individuen gefagen werden, wenn eine Verstopfung der Maschen erfolgt oder die Algen in den schleimigen Hüllen größerer Organismen kleben bleiben. Die Müllergaze Nr. 20 mit einer Maschenweite von 52 μ im Minimum ist selbstverständlich vollständig unbranchbar. Daher fanden auch Orksyrken 643 und G. Murkax und Bakkoraxs (41) inmer nur

wenige Formen und spärliche Individuen. Eigene Beobachtungen lehrten mich, daß thatsächlich uur Scyphosphaera häufiger mit Millergaze gefangen werden kann; gelegentlich erhielt ich mit diesem Zeuge auch wohl ein Exemplar von einer anderen Coccolithophoride.)

Man muß also, um das Auftreten dieser Algen zu verfolgen, unumgänglich Fliter aus dem bloßen Auge dicht erscheinender Masse
benutzen. Ich habe aufangs Fliter aus gehärtetem Papier (Schunzerus
und Schult, in Dühren) benützt, fand aber bei der Untersuchung
des filtrierten Wassers, daß durch die Lücken zwischen den Papierfasern einer einfachen Lage dieses Filters noch ca. 16°, von Pontosphaera huxleyi hindurchging, und ich habe deshalb später nur
dichten Seidentaffet verwandt, der dichter, gleichmäßiger und
glatter als die Papiermasse ist und sich daher schnell mit dem Fange
zusetzt, so das Selbst Bakterien mit diesem Filter gefangen werden.

Mit den Papier und Taffetfiltern erhält man auch die nackten Stadien der Cocolithophoriden; aber ein sehr großer Teil von ihnen wird bei der Filtration zersfört. Will man über ihr Vorkommen sicheren Aufschluß erhalten, so mnß man die Gehäuse der Appendicularien mitersuchen, in deren Fangapparate dieselben zwischen dem Maschen der Reuse umherschwimmen. Da es mir bisher aber nicht gelungen ist, diese nackten Zustände sicher von anderen nackten Phytoflagellaten zu unterscheiden, sind sie im Folgenden nicht weiter berücksichtigt.

Wird das Material vor der Untersuchung konserviert, somlissen selbstverständlich alle Subatanzen vermieden werden, die die Coccolithen zerstören. Alle Säuren, auch in schwacher Konzentration, auch 10% Formol, issen die Schalen sofort. Ich habe daher die Fänge, die ich nicht lebend verarbeiten wollte, durch Zusatz von 1-2%, Formol konserviert und nach spätesteus 24 Stunden in Alkohol übergeführt.

³⁾ Daß die Plankton-Expedition in Ihren zahlreichen F\u00e4agen so gut wie gar keine Coccilinhophoriden erbentet hat, ist aufer daren die Verwendung eines viel zu weitmaschigen \u00bertet hat, ist aufer daren die Verwendung eines viel zu weitmaschigen \u00bertet zusten zu eine Auftreit f\u00fcnie \u00e4nnet zerstellt sielsten Erlissigkeiten f\u00e4ten filses gleichen Sichalen sofort zersten werden m\u00e4fften. Die nackten Zellen aber sigd nieht nuch als Coccilinhophoriden wiederzauerkennet. Trotzden sind, wie ich den freundlichen \u00e4titte integen \u00e4nverzis's und der Durchsicht seiner Pr\u00e4partan zerstallen, einige Didvisiten gerfangen und der Zerst\u00fcrung \u00e4n \u00e4nter \u00e4npartan zerst\u00e4nnet zu zur Exemplare von Coccilinhophora leiptoryn, die 14-38 \u00ber \u00e4nch \u00e4nter \u00e4nnet \u00e4npartan zerst\u00e4nnet \u00e4nnet \u00e4nnet

Endlich muss der Fang systematisch hei starker Vergrössernng (350 mal und mehr, am hesten mit einem Zahlapparat durch mnstert werden. Im anderen Falle ühersieht man sicher eine ganze Auzahl nicht nur von Individuen, sondern auch von Arten und erhält ein falsches Bild von der Zusammensetzung des Fanges. Bei der ersten flüchtigen Durchsicht des Materiales wird man immer den Endurche gewinnen, daß die Geocolithophorien sehr selten sind oder ganz fehlen, während die genaue Prüfung nachher eine heträchtliche Zahl von Arten und Individuen ergiebt.

Für die Zählungen der Individuen wurde "\(a^{-1} \) 'z Liter Waser, das mit dem Krümklehen Schöpfapparat dem Meere entwommen war, durch Seidentaffet filtriert, der das untere Ende einer etwa 50 cm langen Glassöhre von 9 mm Weite verschloß. Von dem sehr kleinen Filter (355 qmm Fläche) wurde der Fang mit einem ganz kleinen Pinsel direkt in einen Tropfen Wasser auf die Zahlplatte gepinselt, der Pinsel mit einer Kleinen Pinzette in den Tropfen ausgedrückt, ein Deckglas auf den Fang gelegt und derselhe bei starker Vergrößerung durchgezählt. Natürlich muss der Tropfen ercht klein genommen werden, damit kein Wasser am Rande des Deckglasse austritt und ein Durchzählen des Randes unmöglich macht. Ereuttell kann man einen Teil verdunsten lassen, che das Deckglas anfegelet wir.

2. Verbreitung und Vorkommen der Arten.

So viel ich sehe, hat niemand bisher mit wirklich dichtem Zenge Wasser filtriert, nm Coccolithophoriden zu erhalten. J. Murnary mid G. Murary nnd Blackkans haben Müllergaze Nr. 20 verwandt. Die übrigen Beobachter geben üher die Methode des Fanges keine genaueren Angaben. Anf der Challenger-Expedition wurden sie in der Gallerte von Radiolarien und anderen Plankton-Organismen, die des Nachts über in einem Glashafen gestanden hatten, und in dem Darm von Salpen, Pteropoden u. a. pelagischen Tieren gefünden.

Aus diesen Untersuchungen hat sieh die weite Verbreitung und das konstante Vorkommen von Coccolithophoriden im Oherfächenwasser der Oceane ergeben, aher wie nicht anders zu erwarten, waren die F ange stets arm an Arten und Individuen. Noch neuerdings haben dies G. Muraxu und Blacknass für das warme Gebiet des atlantischen Oceans (England-Barbados) und Obterstein die den nördlichen Teil zwischen Se nad 64 "", brödt Br. ausdrücklich hervorgehohen (41, 45). Auf die große Hänfigkeit der Occolithophoriden im Meere wurde nur geschlossen aus der enormen Menge ihrer Skelette in den Bodenablagerungen aller Meere und weil man sich bewußt war, mit den angewandten Methoden nur einen Bruchteil der wirklich vorhandenen Individuen fangen zu können. Vielleicht verleitete Hāckel diese Armut der Oberflächenfänge dazu, die Coccolithophoriden für "bathypelagisch" anzusehen (1890. Planktonstudien, p. 28).

Über die Verbreitung der Occolithophoriden wissen wir im übrigen seit der Challenger-Expedition, daß sie über alle Oceane verbreitet sind und unr im rein polaren¹) Wasser, sowie im Brackwasser fehlen.⁵) Coccolithophora soll in den gemäßigten Gebieten ihre größte Entwicklung erreichen, Rhabdosphaern und Discosphaern auf das warme Gebiet beschränkt sein und nur bei einer Wassertemperatur von mehr als 185 o°C. vorkommen.

Da das Mittelmeer zwar vorwiegend eine Warmwasserprovinz des atlantschen Oceans ist, aber seiner Beziehung zu dem nordägnatorialen Stromzirkel wie seinen Temperaturverhältnissen entsprechend (13,5° im Winter von der Oberfäche bis zum Grunde, im Sommer vom Grunde bis zn ca. 800 m Tiefe) auch nordische Arten beherbergt und abs einen Mischharakter trägt,") war hier eine besonders große Mannigfaltigkeit von Arten zn erwarten, zumal da die Untersuchungen von O. Schmidt auch für den Boden dieses Meerseinen großen Reichtum von Occocilithen und Rhabdölithen nachgewiesen hatten (15). Schon aus diesen Skeletresten ging das Vorkommen von Occocilithoptora leptopora, Rhapdosphaers clarviger und einer neuen Art im Mittelmeere mit Sicherheit hervor. Es zeigte sieh nun in der That, das bei Syraens anßer den

¹⁾ Möglicherweise werden sich auch im rein polaren Wasser noch sehr reichlich Gevollichopherien finden. Wie Benozout (43) nu-bries, sind liter Schalen in Glöbligerinenschlamm noch nördlich von Daland bis nach Jan Mayen bünfig. Außerden sind aber nuter den von Vaxnörvers und der Planktone Expedition gefeisbern nordischen Appendicularien mebrere Exemplare, deren Darm reich mit Gevolithe-phore leptopera angefüllt ist. Ein Individum von Olkoplerun labruderiensi, sis stülich Jaland im Mal 1892 gefangen wurde, enthielt nicht weniger als 69 Exemplare von 1726 Durbemesser. Elsens zeigten Individuen derschelen Art die im Labruderstrom vor der Nenfundlandbank (J.-Nr. 35) erbeutet wurden, mebrere Schalen im Darm. Bemerkenswert hieltst allerlings, daß beide Pmodorte in den Cirkelstrom der Irminger-See fallen und ich bisber keine Cocolitophordie in dem Darm der rein arktischen Oikopheru vanböffeni gesehen habe. Öikopheru lakraderiensis ist mehr die typische Art des Mischgebietes warmer und kalter Ström.

⁹) Anch dies wird zweiselhaft durch eine Beobachtung Rauschenplath's, der im Darminhalte eines Bodentieres der Kieler Bucht ein Skelet fand.

³) Lohmann, Über den Auftrieb der Straße von Messina. Ber. Ak. Berlin 1899.

schon aus dem Ocean bekannten 3 Gattungen und 5 Arten noch 5 weitere Genera und 17 neue Spezies vorkamen, die wahrscheinlich nahezu alle auch im Oceane leben werden. Dieser Zuwachs bestand aber überraschenderweise fast nur aus Coccolithophoriden mit undurchbohrten Coccolithen (4 G. n. 14 Sp.), so dass die bis dahin allein als echte Coccolithophoriden betrachteten Formen mit Placolithen und Rhabdolithen als in der Minderzahl sich herausstellen. Die Syracosphaerinen sind demnach die artenreichste Abteilung dieser Pflanzen und es wird interessant sein zu erfahren, ob diese Unterfamilie auf die warmen Stromgebiete beschränkt ist oder in den polaren Gewässern ebeufalls lebt. Alle Arten, auch Rhapdosphaera und Discosphaera kamen in Wasser von 13,5 °C. vor; es bestätigt sich also auch hier die schon früher hervorgehobene Erfahrung, daß viele Warmwasserarten noch bei Temperaturen von erheblich weniger als 18° üppig gedeihen. Gerade das Mittelmeer liefert hierfür einen großartigen Beweis.1)

Im Frihjahr, zu einer Zeit, als die Coccolithophoriden sehr häufig waren, konnte ich die vertikale Verbreitung derselben genauer studieren. Während in den obersten 50 m durchschnittlich 9 verschiedene Arten in ½ Liter sich fanden, nahm die Zahl derselben von dan schnell ab und bei 630 m wurde gar kein Individuum nehr beobachtet. Es sind diese Pflanzen also keineswegs bathypelagische, sondern Oberfächenorganismen, die in den hell durchleuchteten obersten Wasserschichten am besten gedeihen. Am tiefsten gingen, wie die beigefügte kleine Tabelle zeigt, die Syracosphaerinen hinab, während die Coccolithophorinen nur bis 75 m Tiefe verfolgt werden

Tabelle I.

Zahl der in den verschiedenen Tiefen gefundenen Arten nebst Angabe der tiefsten Stelle, an der jede Art heobachtet wurde.

```
Oberfläche
          9 Arten
  10 m
           9
  20 m
          10
                    Rhabdosphacra claviger.
  30 m
                   Syracosphaera spinosa, Discosphaera tubifer.
  50 m
                   Syracosphacra pulchra, mediterranea, Pontosphaera inermis (?),
                      Coccolithophora leptopora, Rhahdosphaera stylifer.
  75 m
                   Syracosphaera dentata, tenuis; Calyptrosphaera ohlonga;
                      Coccolithophora wallichi.
 155 m
           3
                   Syracosphaera robusta,
 230 m
           2
                    Pontosphaera inermis (?).
                    Pontosphaera huxlevi.
 430 m
           1
 630 m
```

LOHMANN, Über den Auftrieb der Straße von Messina. Ber. Ak. Berliu, 1899.
 10*

konnten. Indessen sind solche Grenzwerte, da sie von der Intensität der Durchleuchtung des Wassers abhängen, durchaus keine konstanten, für jede Jahreszeit und jeden Ort, wahrscheinlich selbst für jede Tageszeit wechselnde Größen, wie sich noch weiter nnten bei der Besprechung des onantitätiern Vorkommens erzeben wird.

Während einige Arten (so Pontosphaera huxleyi, Syracosphaera pulchra, Coccolithophora wallichi und leptopora, Rhabdosphaera stylifer, Discosphaera tubifer; während meines ganzen Aufenhaltes vom Oktober bis Mai sich zeigten, traten andere erst im Beginn des neuen Jahres auf, so Syracosphaera dentata und tenuis im Januar und S. robusta im März. Es lätt das auf ein periodisches Auftreten schileën.

Sehr viel weiter als die fast noch immer allein übliche Betrachtung des Vorkommens der Arten führt uns die Vergleichung der Individienzahl und des Volumens der Coccolithophoriden. Ersteres giebt die einzige sichere Grundlage für die Erkenntnis des Auftretens, letzteres wenigstens einen vorläufigen Anhalt für die Bedeutung dieser Algen im Hanshalte des Meeres.

a) Die Menge der Coccolithophoriden im Meere und die Bildung der Coccolithenablagerungen am Meeresgrunde.

Um zn bestimmen, in wie großer Menge ein Organismus im Meere auftritt, genügt es nicht, für eine beliebige Wasserschicht die Zahl der Individuen festzustellen da diese in den verschiedenen Tiefen außerordentlich variiert. Entweder muß man daher für eine möglichst große Zahl verschiedener Tiefen die Menge bestimmen und daraus unter Interpolation der fehlenden Werte die Gesamtzahl berechnen, oder aber die ganze Wassersäule von der unteren Grenze des Vorkommens der betreffenden Arten an bis zur Oberfläche gleichmäßig abfiltrieren. Beide Methoden habe ich augewandt, letztere im auftriebarmen Dezember, erstere im planktonreichen Mai. Es ergab sich, daß in einer Wassersäule von der Oberfläche bis zu 110 m Tiefe nnd von 1000 Liter Inhalt im Dezember 11 900, im Mai 948 000 Coccolithophoriden vorhanden waren. Vergleicht man diese Werte mit den für dieselben Fänge erhaltenen Zahlen anderer Organismen, die durch ihre Hänfigkeit anffielen, so sieht man, daß die Coccolithophoriden im Mai thatsächlich in recht erheblicher Menge vorkamen, es aber doch mit Thalassiothrix noch nicht an Zahl aufnehmen konnten. Es fanden sich nämlich in 1000 Liter (0-110 m Tiefe)

	im Dezember	im Mai
Coccolithophoriden	11900 Ind.	948000 Ind
Thalassiothrix nitzschioides	320 600 ,	2231000 ,
Commodinioseen	956 460	97.030

In 1 ccm Wasser waren also im Mai durchschnittlich nur eine Coccolithophoride und zwei Thallassiothrix vorhauden; in 50 m Tiefe, wo der größte Reichtum an Organismen sich zu dieser Zeit zeigte, stieg allerdings die Zahl für beide Pflanzen auf drei Individuen. Das ist aber die größte Dichtigkeit, die ich für Coccolithophoriden gefunden habe, während die Diatomee wiederholt zu vier Individuen 1 ccm Wasser bewohnten. Von einem massenhaften Vorkommen kann man daher sicher nicht sprechen; dann müßten mindestens 25, ja bei der Kleinheit der Coccolithophoriden noch mehr Exemplare auf 1 ccm kommen. In der Ostsee treten manche pelagische Pflanzen zeitweise wirklich in erstaunlichen Mengen auf und durch Hensen's Untersuchungen sind wir in der Lage, für die hänfigsten Arten die maximale Dichtigkeit hier zum Vergleiche angeben zu können. So kamen (16. Oktober 1884; p. 71) von Ceratium tripos var. baltica 13 Exemplare, von Rhizosolenia alata (28. Mai 1885) nicht weniger als 86 Individuen und von Thalassiothrix nitzschioides (8. Februar 1885) jedenfalls erheblich mehr als neun Stück auf 1 ccm Wasser. Da die Fänge mit Müllergaze Nr. 20 ausgeführt wurden, ist nämlich von dieser kleinen Diatomee der größte Teil (der Verlnst kann über 80 % betragen) verloren gegangen. Im Vergleich zu diesen Mengen sind also selbst die maximalen Zahlen für die Coccolithophoriden sehr bescheiden, um so mehr, als Ceratium und Rhizosolenia an Größe dieselben ganz bedeutend überragen. Auf keinen Fall aber können unsere Pflanzen als der Gesamtzahl der Diatomeen, Peridineen oder Radiolarien gleichwertig betrachtet werden. Im Vergleich zu diesen Gruppen ist die Zahl der Coccolithophoriden eine recht geringe.

Ist aber schon die Zahl, in der die Coccolithophoriden auftreten, keine besonders hohe, so ergiebt sich aus ihrer Kleinheit sofort, dass auch ihre Rolle im Stoffwechsel schwerlich eine sehr große sein kann. Setzt man nämlich das durchschnittliche Volumen eines Individuums geleich 525 cµ, so wirden im Dezember in 1000 Liter (0—110 m) 0,006 cmm und im Mai 0,5 cmm Volumen durch die Coccolithophoriden sebildet sein. Auf I qm Oberfläche umgerechnet würde das allerdings 0,6 resp. 500 cmm ergeben und diese letztere Masse würde einem Würfel von 3.8 mm Seitenlänge entsprecheu.1) Die Bedeutung dieser Mengen ersieht man am besten darans daß 0.006 cmm dem Volumen von drei Halosphaeren (150 μ Durchmesser) und 0,5 cmm dem von 250 Halosphaeren oder 15 Pyrocystis (400 µ Durchmesser) entsprechen. Nun ist freilich die Bedeutung eines Organismus im Stoffwechsel des Meeres durchaus nicht einfach dem Produkt aus Individnenzahl and Volumen gleich; vielmehr haben, wie Hennen gezeigt hat, der Nährwert und die Vermehrungsstärke, die den fortwährenden Verlust durch Fraß und Absterben schneller oder langsamer zu ersetzen gestattet, hierfür eine große Bedeutung. Sicher ist der Nährwert der Coccolithophoriden, deren Skelet sich in schwachen Säuren sehr leicht löst 2) und deren Zellleib sehr dicht gebaut ist, relativ sehr viel größer als der der Halosphaeren und Pyrocystis, deren große Zelle fast nur einen plasmatischen Wandbelag, soust aber Zellflüssigkeit enthält. Auch ist er sicher größer als der gleicher Mengen von Diatomeen, deren Nährstoffe des kieseligen Panzers halber schwer zu verwerten sind.3) Der Fraß, den die Coccolithophoriden durch Auftriebtiere erleiden, ist nach der Häufigkeit in dem Darme der Appendicularien und Pteropoden zu schließen, recht groß, und es muß daher die Vermehrungsstärke, obwohl man nur selten auf Teilungszustände stößt, eine sehr schnelle sein; aber vielleicht spielt sich die Vermehrung, wie Brandt für Radiolarien gezeigt hat, vorwiegend in der Nacht ab.

Zeigt uns somit das Auftreten der Coccolithophoriden, daß dieselben keineswegs im Auftrieb eine ähnlich hervorragende Rolle spielen, wie etwa die Diatomeen oder die Radiolarien, sondern ihre Zahl und Masse eine sehr viel geringere ist, so frägt sich, wie mit diesem Vorkommen der lebenden Individuen in den oberflächlichen Wasserschichten die starke Beteiligung der Skelete an der Bildung

³⁾ Mit deu durch 24-stündiges Absetzen erhaltenen Volumina von Planktonfängen sind diese Werte nutfrilch abet zu vergeleichen. Wie Hesses (Metholik, p. 141) zeigt, erhält man durch die Verdrängungsmethode nur ³(-)³/₁₀₈stel der durch Absetzen gewonnenn Werthe. Das wirkliche Volumen ist aber noch kleiner, da anch bei Jenn-Wethode nicht alles anahatende Wasser verdrängte werden kann.

⁷) Merkwindig ist daher, daß man in den Fäkalmassen der Appendicularien stets so viele Skelete finder. Offenhar verhindert der Endostylschleim eine gleichmäßige Einwirkung der Magensäure auf alle Nahrungskörper. Die größte Bedeutung als Nahrung für die pelagischen Tunikaten kommt daher wohl sicher den nackten Pertozon und den Formen mit Gittersbelet zu.

⁹) Vergleicht man das Volumen der in 1000 Liter enthaltenen Coccolithophoriden mit dem von Ceratium tripos, so würden 0,006 cmm 250, 0,5 cmm aber 22 000 Individuen dieser Peridinee entsprechen.

der Bodensedimente des Meeresgrundes in Einklang zu bringen ist. In nennenswerter Menge kommen die lebenden Zellen nur in den obersten 100 m vor, unterhalb 500 m aber fehlen sie gänzlich. Die eigentliche Produktion kann demnach als auf die obersten 100 m beschränkt. angenommen werden (Taf. 6 Fig. 73). Ihre Zahl und noch mehr ihr Volumen bleibt weit hinter denen der Diatomeen, Peridineen uud Radiolarien zurück. Auch erreichen sie nur zeitweise eine größere Häufigkeit, indem ihre Menge, wie es scheint, der Menge des Gesamtauftriebes parallel geht. Die Zufuhr, die der Meeresboden erhält, kann also unmöglich eine ununterbrochen reiche sein, und der sehr große Reichtum der Bodensedimente an ihren Skeleten mnß während sehr langer Zeiträume langsam entstanden sein.

Die Zahl der leeren Schalen von Coccolithophoriden geht in den verschiedenen Tiefen der Zahl der lebenden Individuen ungefähr parallel (Tab. II p. 152). In 50 m Tiefe sind sie am zahlreichsten, unter 100 m nehmen sie rapide ab und in 631 m Tiefe faud ich in 1 Liter Wasser nur noch 6 Schalen, gegen 244-444 in 50 m Tiefe. Daß demnach von diesen isolierten Schalen nur gauz verschwindend wenige große Tiefen erreichen, ist zweifellos. Auf dem Niedersinken solcher einzelner Skelete kann also überhaupt nicht die Bildung der Sedimente beruhen.1)

Vielmehr werden diese leeren Schalen offenbar ebenso wie die lebenden Zellen von den Auftriebtieren verschluckt, durchwandern, soweit sie nicht von der Magensäure zerstört werden, den Darm und zelangen, in die Fäcalhallen eingebacken, von neuem ins Freie. Im Oktober und November habe ich wiederholt die Exkremente, die im Darm und Enddarme von Appendicularien saßen, herauspräpariert, mit Nadeln fein zerteilt und bei starker Vergrößerung durchmustert. Dieselben enthielten neben einer größeren oder geringeren Anzahl unverletzter Schalen stets eine sehr große Menge von Coccolithen aller Art. Außerdem natürlich kleinste Diatomeen, Peridineen, Radiolarien u. a. Organismen. Im Maximum zählte ich in einem einzigen Fäcalballen 57-92 wohlerhaltene Schalen; 4, 7, 12 Schalen waren nichts Seltenes. In diesen Exkrementen, die selbst von einer schleimigen Hülle umgeben werden, sind alle Körper durch den Endostylschleim mit einander zu einer wurstartigen Masse zusammengebacken. Bei den Salpen und Doliolen wird die Bildung der Exkremente analog

¹⁾ Man könnte einwenden, daß die Schalen nach dem Tode der Zelle sehr bald auseinanderfallen und sich daraus die Abnahme der Skelete mit der Tiefe erklärt. Aber die Schalenmembran scheint recht widerstandsfähig und die Coccolithen sind fest mit ihr verbunden. Ich habe nie im Zerfall begriffene Schalen gesehen

6.	9.	۲	ķo	90	-	10.	150	-		29.		27.	24	•		Datum		
я	3	3	3	3	۲.	3	*	ج.	я	3	7	э	3		Ĭ.	Ē		
631 ,	431 ,	230 "	155 ,	77 "	50 m	. 00	20 m	Oberfl.	30 "	10 m	Oberff.	30	20	10 m	Oberfl.	Tiefe		
ī	10	8	16	868	2940	2368	30%	176	972	736	_	979		100		Zellen	pho	Cocc
6	œ	6	ž	152	2	Ē	52	±	312	204	£	312	16	286	æ	leere Schalen	phoriden.	Coccolitho-
1	20	8	12	860	2924	2340	183	172	936	716	568	936	208	286	568	alle	Po	
1	10	47	00	324	2516	2196	108	132	535	660	552	533	192	276	552	huxleyi	Pontosphaera	
Ī	I	4	I	ı	æ	52	48	œ	60	I	120	\$	00	10	12	and. Art.	670	I. Sy
Ī	ı	1	I	i	æ	2	-	1	æ	œ	1	æ	I	1	I	pulchra		I. Syracosphaerinae
Ī	1	I	I	ı	œ	I	I	-	ı	I	I	I	1	ī	1	mediterr.	Syrı	haerin
Ī	i	I	-	1	I	ì	I	I	ı	ı	ì	1	I	1	I	robusta	Syracosphaera	16
I	I	1	I	1	I	-	æ	-	-	I	I	-	I	i	I	spinosa	nera	
I	ı	1	1	32	364	36	ž	13	8	40	1	30 10	I	ı	ı	and. Art.		
I	1	١	I	_	20	œ	35	12	ı	x	1	1	!	ı	1	oblonga	trosph.	Calvp-
I	I	1	-	œ	36	28	24	4	36	20	20	36	×	1	20	alle	Coc	
I	1	I	I	1	-	1	I	ı	-	I	I	+	I	I	1	leptop.	Coccolithoph.	F.
1	I	I	-	œ	ż	20	-	ı	15	-	Œ	10	I	I	œ	wallichi		Coccoli
1	ł	1	I	ı	ı	œ	ē	-	œ	-	75	œ	œ	ı	Ē	tubifer	Disco- sph.	II. Coccolithophorinae
I	1	I	I	î	i	1	+	I	-	+		ı	I	I	I	claviger	Rhab	nae
I	1	1	I	i	-	1	-	ì	I	£	I	1	I	1	I	stylifer	Rhabdosph.	

Vertikale Verbreitung der Coccolithophoriden im April und Mai (Zahlen für 1 Liter gültig).

Tabelle II.

sein. Anch der Darm der Pteropoden soll nach Mubray viele Cocolithophoridenskelete enthalten. Natürlich sinken diese relativ großen Fleadballen sehr viel schneller als die einzelnen Cocolithen und Schalen nieder, schützen diese vor Anflösung und sind vielleicht beteiligt an der Bildung jenes Tiefseeschleimes, in dem eingebettet die Cocolithen zuerst entdeckt sind und der als Bathy bins beschrieben ist.

b) Wechsel im Auftreten der Coccolithophoriden nach der Tiefe der Wasserschicht und nach der Jahreszeit.

Vergleicht man die Zahlen der Occolithophoriden, welche in den verschiedenen Wasserschichten auf 1 Liter Wasser kommen, so ergiebt sieh für alle Arten ausnahmslos, daß sie die größte Häufigkeit nicht an der Oberfläche, sondern in einer Zone zwischen 20 und 80 merreichen. Die 14 Schöpfroben aus dem April und Mai, die in der nebenstehenden Tabelle (Tabelle IV) zusammengestellt sind, zeigen dieses Resultat sehr deutlich. Nicht nur der Reichtum an Arten, wie schon weiter oben gezeigt wurde, sondern auch die Individuenzahl kniminiert in diesen Wasserschichten zwischen 100 und 0 m und genau disselbe gilt, wie Tabelle III zeigt,

Tabelle III.
Volumina ¹) der Zellen der Coccolithophoriden in den verschiedenen
Tiefen im Mai.

THEEL III MAL										
Datum im Mai	11.	12.	4.	3.	2.	1.	9.	6.		
Tiefe in Metern	0	20	50	77	155	230	431	631		
Coccolithophoriden alle	28,6	76,4	544,6	67,4	13,8	4.2	1.8	-		
Syracosphaerinen	28,2	71,4	390,2	42,6	1,4	4.2	1,8			
Coccolithophorinen	0,4	5,0	154.4	24,8	12,4	-	-	-		
Pontosphaera	14,5	26,4	226,7	28,8	0,7	4,2	1.8	_		
Syracosphaera	9,4	37,5	138,9	12,8	0,7	_	-	-		
Calyptrosphaera	2,8	7,5	4,7	0,9	<u> </u>	-	-	_		
Coccolithophora	<u> </u>	-	153,2	24,8	12,4	-	_	-		
Discosphaera	0,4	1,8	-	_	-	-	-	_		
Rhabdosphaera	-	3,3	1,2	-	i –	-	-	-		
Pont. huxleyi	11,7	9,6	223,9	28,8	0,7	4.2	1,8	_		
Coccolith. wallichi	l -	-	149,1	24,8	12,4	_	-	-		

³) Die Volumina sind der Übersichtlichkeit wegen in 1000 Kubik-μ angegeben, die Zahl 28,6 wird also ein Volumen von 28,600 Kubik-μ bedeuten. — Die Volumina gelten für die Individuen aus 1 Liter.

für das Volumen aller in 1 Liter vorhandenen Zellen von Coccolithophoriden. In jeder Beziehung liegt hier also das Gebiet des üppigsten Gedeihens dieser Pflanzengruppe.

Die Mehrzahl der Arten kulminiert bei 50 m Tiefe, nur Catyptrosphaera, Rhabdosphaera und Discosphaera scheinen bereits in geringeren Tiefen ihre größte Volksstärke zu erreichen. Bei 77 m Tiefe und bei 20 m Tiefe ist die Häufigkeit ungefähr gleichstark; während sie aber oberhalb 20 m nur wenig abnimunt, oder gar wieder steigt, findet unterhalb 77 m eine rapide Abnahme statt und nuterhalb 400 m kommen nur noch sehr wenige Individuen in 1 Liter vor. Bei 630 m wurde überhaupt gar kein lebendes Exemplar mehr gefunden.

Tabelle IV.

Vertikale Verbreitung der wichtigsten einzelligen Pflanzen im April und Mai. (Zahlen für 1 Liter.)

Datum	Tiefe	Coccolithophoriden	Nackte Flagellaten mit Chromatophor	Zooxanthellen	Gymnodinien	Gepanzert, Perid.	Silicoflagellat.	Thalassiothrix nitschioides	Nitschia closterinm	Asterionella spatulifera
26. IV.	Oberfl.	608	224	52	524	48	_	1644	12	36
22. ,	10 m	286	238	_	741	76	-	922	_	_
24. "	20 ,	216	88	8	384	32	-	296	8	_
27. "	30 "	972	212	8	460	72	4	1118	60	154
26. IV.	Oberfl.	608	224	52	524	48	_	1644	12	36
29. "	10 m	736	124	28	576	100	_	4164	12	8
27. "	30 n	972	212	8	460	72	4	4148	60	184
11. V.	Oberfl.	176	64	12	612	60	_	304	4	_
12. "	20 m	308	116	4	408	28	_	400	12	_
10. "	50 ,	2368	204	8	440	24	-	1456	40	16
4. V.	50 m	2950	208	8	828	116	4	3048	76	16
3. "	77 ,	368	168	_	300	32	44	2080	428	924
2. ,	155 ,	16	36	_	60	- 1	_	484	24	20
1. ,	230 "	50	79	v.	73	- 1	-	655	13	-
9. "	431 "	2	1	_	4	-	_	236	1	-
6. ,,	631	I —	-	_	4	r. (?)	_	206	_	I —

Zeichnet man auf Grund der Tabellen eine Kurve (Taf. 6, Fig. 73), so tritt noch schärfer die enorme Zunahme der Individuenzahl zwischen 20 und 80 m herror, und prüft man andere in deuslehen Fängen vorkommende Organismen (Tab. IV), so ergiebt sich, daß diese Art der Verteilung allen häufigeren Pflanzen formen gemeinsam ist. Allerdings hiegt die Zone der größten Volksstärke nicht immer gerade bei 50 m; Dictyocha, Nitschia closterium und Asterionella spathulifera culminieren erst bei 77 m Tiefe; anch sind bei den nackten Phytoflagellaten und den Gymnodinien die Unterschiede nicht so stark ausgeprägt; aber und die Zooxauthellen, jene in Radiolarien und anderen Auftriebtieren wim die Zooxauthellen, jene in Radiolarien und anderen Auftriebtieren shunarotzenden gelben Zellen, sind an der Oberfläche selbst zahlreicher als unter derselben. Bei 430 m ist uur noch Thalassiothrix nitschioides zahlreich, ebenso in 630 m Tiefe; die übrigen Arten sind schon bei 430 m so gut wie ganz geschwunden.

Es ist nun sehr interessant, daß die Valdivia-Expedition im natarktischen Oceane eine fast völlig gleiche Verteilung der Planktonphanzen gefunden hat. Ostvs sagt nämlich in seinem Werke "Ausden Tiefen des Weltmeeres": "Die Hauptmasse des pflanzlichen Planktons statt sich zwischen 40 und 80 m Tiefe an. Gegen die Oberfäche nimmt die Quantitit ab. Nicht minder auffällig ist aber auch die rasche Abnahme unterhalb 80 m. Auf Grund unserer Untersuchungen können wir mit Sicherheit behaupten, daß die untere Grenze für die Verbreitung lebender pflanzlicher Organismen zwischen 300 und 400 m liegt (p. 207;1)

Während die untere Grenze für das Vorkommen einer pelagischen Planzenart sich im allgemeinen leicht aus der Abuahme der Lichtintensität mit der Tiefe erklärt, so ist die eigentümliche Lage des
Maximms der Vegetation sehr schwer verständlich. Chrux sucht die
relative Armut der oberen 20 m mit dem geringen Salzgehalt dieser
Schichten im Eismeere zu erklären; aber das würde nur für die

¹⁾ Nech mehr tritt die Übereinstimmung der vertikalen Verbreitung der Planktopfilmen in der antarktischen See und im Mittelmer betrov, wem man den Bericht Scursprass (Beutschen Seinds, ankeiger, 25. Mirz 1849, Beilage 1) verzieht. Se heißt bei heißt bei heißt bei heißt hier zu bir Planktowergetation ist in der von ihr eingenommenen oberflächlichen Schicht keinenwega gleichmüßig verfeilt, sondern zeigt eine ausgrügte horizontale Differenzierung. Die Masse dernebelne ist bis e. 20 m Tiefe sins sehr geringe nad nimmt bis 40 m oder auch bis in noch etwas größere Tiefen, ub ist ein Planktunum erreicht, weches sie his 81 m Tiefe behät; dam findet eins plätzliche sehr starke Abnahme statt, auf welche his zur unteren absoluten Grenze ein langsaues Abnahme folgt."

polaren Gebiete gelten und die vollständig analogen Verhältnisse im Mittelmeere unerklärt lassen. Schimper giebt denn anch nuumwunden zu, daß "sich zur Zeit nicht angeben lässt, warum die oberflächlichste Sohicht so arm ist." (Reichs-Anzeiger, 25. März 1899, Beilage 1.)

Im Mittelmeer handelt es sich wahrscheinlich um eine periodische Verschiebung des Produktionsmaximums. Außer den Planktonpflanzen zeigen im Mittelmeer nämlich auch die Planktontiere zu gewissen Zeiten eine ganz ähnliche vertikale Verbreitung; im Sommer ist die Oberfläche arm an ihnen und die tieferen Wasserschichten reich: im Winter ist umgekehrt die Oberfläche reicher an ihnen, als die tieferen Zonen. Schon 1888 hat Chun 1) auf diese Erscheinung hingewiesen und sie durch die starke Erwärmung der oberflächlichen Wassermassen im Sommer zu erklären versucht. Brandt wies aber 1885 nach.2) daß die Temperatur ohne Einfiuß auf diese Verteilung sei und eine andere Erklärung dafür gesucht werden müsse. Vor fünf Jahren zeigte ich dann an dem Auftreten der Appendicularien, daß es sich bei dieser jahreszeitlichen Verschiebung des Aufenthaltes der Anstriebtiere garnicht um erhebliche Tiefen handle, sondern daß man auch im Sommer die von der Oberfläche verschwundenen Arten meist schon in Tiefen zwischen 10 und 30 m Tiefe fängt und das Maximum der Individuenzahl in der Straße von Messina 3) im Winter zwischen Oberfläche und 30 m. im Sommer und Herbst zwischen 30 und 100 m liegt. Eine ganz ähnliche Verteilung zeigten aber auch die Siphonophoren, Polychaeten, Amphipoden, Decapoden-Larven und Salpen. Und da die Tiere in letzter Linie von dem Reichtnm des Wassers an pflanzlicher Nahrung abhängig sind, wird diese jahreszeitliche Verschiebung in der vertikalen Verteilung der Auftriebtiere sehr wahrscheinlich nur die Folge einer gleichartigen Ortsänderung der Planktonpflanzen sein. Man wird also im Mittelmeer, aber vermutlich auch in iedem anderen nicht zu flachem Meere im Laufe des Jahres ein Zurückweichen des Auftriebs von der Oberfläche und ein späteres Wiederaufrücken derselben zum Meeresspiegel beobachten. Es würde sich bei der Armut der oberflächlichsten Wasserschichten also nicht um ein konstantes, sondern mit den Jahreszeiten wechselndes Verhältnis handeln. Aktive Wanderungen werden hierbei, soweit es sich um Pflanzen

Pelag, Tierwelt in größerer Meerestiefe. Biblioth. Zoolog. Heft 1.
 Fauna und Flora des Golfes von Neapel. Koloniebild. Radiol.

⁸) Im Hafen von Messina, der eine größte Tiefe von ca. 60 m besitzt, lag das Maximum im Winter unmittelbar an der Oberfläche, im Sommer und Herbst zwischen 10 und 30 m.

handelt, kaum in Betracht kommen; vielmehr wird das Maximm der Produktion aus einer Tiefenzone langsam in eine andere hinauf-resp. hinabrücken. Wandern würden höchstens die Tiere, aber für die kurzlebigen kleinsten Formen wäre dies ebenfalls nicht nötig.

Tabelle V.

Individuenzahl und Volumina für 1000 Liter aus einer Wassersäule von 0—110 m Tiefe. 1)

	1. Indivi	duenzahl.	2. Volu	mina. 2)
Bezeichnung der Arten.	19. XII. 1900.	11. V. 1901.	19. XII. 1900.	11. V. 1901.
Coccolithophoriden alle:	11 900	948 020	6345 †)	133560+
I. Syracosphaerinen:	5550	924 450	1961	95 671
Pontosphaera	4400	799 830	487	72 801
davon P. huxlevi	4025	793 466	358	70 618
Syracosphaera	750	115 260	499	20 689
S. pnlchra	750	v.	499	v.
, mediterranea	- 1	v.	_	v.
" rohusta		v.	-	v.
" spinosa	-	v.	-	v.
Calyptrosphaera oblonga	-	9360	-	2181
Scyphosphaera apsteini	390	-	975	-
II. Coccolithosphaerinen:	6370	23 570	4384	37 889
Coccolithosphaera	1300	17 650	2894	36 392
C. leptopora	550	v.	565	v.
wallichi	750	₹.	2329	v.
Discosphaera tuhifer	1 -	3100	_	341
Rhabdosphaera	5050	2820	1490	1156
Rb. cfaviger	_	v.	_	v.
_ stylifer	5050	V.	1490	v.

Neben der vertikalen Verteilung ist nun aber auch die Häufigkeit of Coccolihophoriden überhaupt von der Jahreszeit abhängig. Nachstehende kleine Tänbelle giebt die Zahlen für Dezember und Mai, wie sie für eine Wassersänle von der Oberfläche bis zu 110 mifeel und 1000 Liter Wasser erhalten wurden. Danach waren die Coccolithophoriden im Mai fast 80 m al zahlreicher als im Dezember, aber die Masse, welche durch die Zellen dieser Individuen repräsenter und war nur 20 mal größer, da die kleinsten Arten, insetter warde, war nur 20 mal größer, da die kleinsten Arten, inset

Coeff. für die Umrechnung auf eine Wassersänle von 1 qm Querschnitt ist 110.00.

²⁾ Der Zellen ohne Schalen!

^{†) 1 == 1000} Kuhik-µ.

besondere Pontosphaera huxleyi im Dezember nicht so dominierte, wie im Mai, und große Arten, wie Syracosphaera pulchra, Scyphosphaera und Coccolithophora relativ zahlreicher waren.

Aus dem Herbst habe ich keine brauchbaren Zählungen, da die von mir damals angewandten Methoden noch zu nnzuverlässig waren; ans den Fängen aber habe ich den Eindruck erhalten, daß die Coccolithophoriden im Oktober erheblich zahlreicher waren als im Dezember.

Ist dieser Eindruck richtig, so geht die Entwicklung der Cocolithophoriden im Winterhalbjahre der Entwicklung der Diatomeen
parallel, welche im Oktober und April in großer Menge auftreten,
vom November bis März hingegen nur eine schwache Volkstärke
aufweisen. Die Planktonvolnmina zeigen daher auch
im Mittelmeer im Herbst und Frühjahr eine sehr
starke Kulmination, während sie im Wintersehr klein
und im Sommer geradezu armselig sind. In der Bucht
von Neapel und in der Straße von Messina verwischen
lokale Einflüsse diesen Gang der Planktonentwicklung mehr oder weniger vollkommen. Bei Syracus aber,
wo der Kästeneinflüß bei dem rapiden Abfall des Meersbodens bis
zu 1000 m Tiese nur sehr gering ist und Strömnngen fast volkständig
fehlen, tritt er, wie die beisolgenden Zahlen zeigen, sehr deutlich
hervor (Tabelle VI).

Tabelle VI.

Auftriebvolumina bei Syracus (mittleres Planktonnetz, Müllerg. 20).

					II.			V.
0-75 m, Vol. i. Cbcm. ¹)	29,0	0,3	0.4	1,0	1,4	1,9	43,0	5,0
Oberflächentemperatur	23,5	20,5	17,0	14,5	13,75	14,0	15,0	16,5°

Abweichend von den Diatomeen und Coccolithophoriden scheinen die Gymnodinien sich zu verhalten, von denen im Winter (Dezember) 30mal mehr Individuen auftraten als im Mai (27 930 gegen 856 460, in 0—110 m Tiefe und in 1000 Liter Wasser).

¹) Es sind Fänge aus der Mitte jeden Monats ausgewählt. Die Temperaturen sind Durchschnittswerte.

Tafelerklärung.

Alle Figures sind urspringlich nach dem Leben gezeichnet, aber für die Tudei anf einen solchen Maßeich angezeichnet, 4a 12 mm in der Zeichunng 1 p in der Natur entsprechen. Die lineare Vergrößerung beträgt also durchgehend 200. Eine Ansanhem anchen hiervon unt die machfolgenden Figuren, die zur Erläuterung besonderer Verhältnisse dimen: Fig. 15b, 20a, 22, 27, 28, 29, 30, 31a, 36a, 36b, 41b, 48a, 49, 50, 51.

Die Chromatophoren sind in alleu Figuren diatominfarhen geh gefärht, ohwohl die wirklich bedachtete Firbung zwischen grün und gelh alle Nancen zeigte. Wahrscheinlich handelt es sich bei den grünlich oder grün gefärbten (hromatophoren um Absterberscheinungen. In den Figurenerklärungen sit eisch die im einzelnen Falle hebochstete Farbe anzerechen.

Die Abkürznagen, die angewandt sind, sind folgende:

- chr. Chromatophor.
- co. Coccolith. exc. Excretkörper.
- f.o. Tropfeu fetteu Öles (?).
- gl. Gallerthülle.
- l.k. stark lichthrechender Körper.
- mb. Schalenmembran.
- p. Kern.
- o. Schalenmündning.
- p. Pore in der Schale.
- pg. Pore in der Schale zum Durchtritt der Geißel.
- r. ringförmiger Körper.
- v. Vaknole.
- zmb, Zellmembran.

Tafel 4.

- Fig. 1. Poutosphaera huxleyi n. sp.; junges Individanu mit Geißel, desseu Coccolitheu noch unmittelbar der Zelloberfläche anliegen. Der Unterfläche der hlassen Coccolithen (co') liegen je zwei stark lichtbrechende Körper au. Chromatophoren grüngelb.
- Fig. 2. Pontosphaera hunleyi n. sp.; Individum, dessen Schale von der Zelle abgehoben ist; unter der äußeren Schale ist ein zweich, ihr eng anliegende Schale gehildet, deren Coccolithen (co") zwar direkt unter den Coccolithen der älteren Schale (co) liegen, aber anders orientiert sind. Die Geißel tritt durch beide Schalen hindurch. Nur der? Goccolithen der inneren Schale sind greziehnet.
- Fig. 3. Pontosphaera hnxleyi n. sp.; Individuum mit abstehender doppelter Schale, bei der die Coccolithen der älteren änßeren Schale (co') bereits zum größten Teile abgeworfen sind. Fig. 4. Pontosphaera hnxleyi n. sp.; Individuum mit vier übereinander
- liegenden Schalen, die in einer ringförmigen Zone eng aneinander gedrängt sind, mit zunehmeuder Entfernnug von derselben immer weiter anseinander weichen.
- Fig. 5. Pontosphaera buxleyi n. sp.; Individunm mit drei Schalen in derselben Anordnung wie bei Fig. 4 nach Auflösung der Coccolithen durch Essigsäure. Man sieht deutlich die verschiedenen Schalenmembranen (mb', mb").

Fig. 6. Pontosphaera hazleyin, sp.; Zellich von Fig. 5 in der Seitznanicht; r. stark lichtbrechender ringsförmiger Körper, an der Grenze zwischen der homogenen Randschicht (expl.) und dem feinkörnigen Innenplasma (endpl.) Im letzteren liegen nur zwei stark lichtbrechende Körper (l.k.); Chromatophoren fehlen vollständig, doch hat die ganze Zelle eine grüne Färhung.

Fig. 7. Pontosphaera hnxleyi n. sp.; Fig. 6 in der Aufsicht.

Fig. 8. Pontosphaera hnzleyî u. sp. (?); frei schwimmendes Individum (nach Verlust der Geißel?) gefunden in dem Fangapparate einer Appendicularie. An dem einen Pole ein stark lichtbrechender ringförmiger Körper (Occollthera Anlage?), am gegenüberliegenden Pole eine Vaknole (v.) und der Kern (n.); seitlich zwei große diatominfarbene Chromatophoren.

Fig. 9. Pontosphaera hnxleyi n. sp. (?); eine Fig. 6 entsprechende aber nackte Zelle, die im Fangapparate einer Appendienlarie frei schwimmend gefunden wurde. Chromatophoren fehlen in dem grünlichen Plasma vollständig.

runden wurde. Chromatopnoren ienien in dem grunnenen Plasma vollstandig. Fig. 10. Pontosphaera syracnsana n. sp.; leere Schale mit den großen napfförmigen Coccolithen.

Fig. 11. Pontosphaera inermis n. sp.; Individuum mit doppelter Schale nnd diese darchsetzender Geißel; die Pore (p.), durch welche die Geißel die Eltere Schale durchsetzt, ist deutlich sichthar. Die Chromatophoren waren diatominfarben.

Fig. 12. Pontosphaera inermis n. sp.; ein anderes Individunm mit doppelter Schale; die äußere Schale schon stark degeneriert und an einer Stelle eingerissen.

Fig. 13. Pontosphaera inermis n. sp.; dasselbe Individunm nach Behandlung mit Essigsänre. Die Coccolithen und die Membran der jüngeren Schale sind vollständig gelöst, von der älteren Schale sind noch große schollenförmige Platten zurückseltieben. die ganz hlaß erscheinen und schwer wahrnehmhar sind.

An der Zelle hat sich die Zellmembran (zmh.) hlasenförmig ahgehoben. Fig. 14. Pontosphaera haeckell n. sp.; Individnum mit einfacher Schale und Geißel: Chromatonbrenz gelherüt.

Fig. 15a. Pontosphaera haeckeli n. sp.; Flächenansicht der Coccolithen. Fig. 15b. Pontosphaera haeckeli n. sp.; Seiten und Flächenansicht einzelner Coccolithen bei stärkerer Vergrüßerung.

Fig. 16. Pontosphaera pellucida n. sp.; Individunu mit doppelter Schale; die äußere ältere Schale ist hereits stark schollig degeneriert und ganz hlaß.

Fig. 17. Pontosphaera pellucida n. sp.; Zellleib eines anderen Individnum mit doppelter Schale. Das Plasma enthält zwei dentlich getrennte, gelbgrüne Chromatophoren.

Fig. 18. Pontosphaera pellucida n. sp.; ein anderes Individuum in einfacher Schale und mit einem anderordeutlich großen schalenförmigen Chromatophor, dessen Innenfläche aber zwei stark lichtbrechende Körper angelagert sind. Fig. 19. Pontosphaera sp.?; Individuum mit doppelter Schale; aus einer

Tiefe von 230 m anf 600 m tiefem Wasser geschöpft. Im Zellleibe liegt nur ein relativ kleiner, dankel diatominfarbener Chromatophor und ein stark lichtbrechender Körper.

Fig. 20. Pontosphaera sp.?; Macrotheka mit zwei Zellen, von denen die eine einen, die andere dagegen zwei grüne Chromatophoren enthalt. Beide nind schr verschleden au Größe. Vellelicht gebört dieses Vermehrungsstadium zu Tontosphaera pellucida, mit der die Größe der Zellen und vor allem die wenigen stäbehantragenden Coccithen übereinstimmen.

Fig. 20a. Pontosphaera sp.?; Flächenansicht einiger Coccolithen von Fig. 20 bei starker Vergrößerung (mehr als 2000).

Fig. 21. Syracosphaera dentata n. sp.; zwei Individuen, die nach vollerder Teilung des Zellleibes noch mit einem kleinen, dem hinteren Pole nahe gelegenem Pankte zusammenhängen. Die Durchschnürung der Schale ist von der Schalenmidnung (o.) nach hinten vorgerückt. Siebe auch Fig. 68 auf Taf. 6.

Fig. 22. Syracosphaera dentata n. sp.; Flächenansicht eines Teiles der Schale, um die Verschmelzung der Coccolithen zu zeigen. Vergrößerung mehr als 2000.

Fig. 23. Syracosphaera dentata n. sp.; Individnam mit zwei gelbgrünen Chromatophoren und Kern, aber ohne Geißel.

Fig. 24. Syracosphaera dentata n. sp.; Individnum mit zwei divergierenden Geißeln am vorderen Pole und Excretkörpern nahe dem hinteren Pole. Lettere waren in steter Bewegung, doch war eine Vakuole nicht erkennbar. Der kern ist abnorm weit nach vorn verlagert.

Fig. 25. Syracosphacra dentata n. sp.; Macrobacke mit zwei ans einer Lägsteitung bertorgegangenen Sellen. Jode Zelle hat eret eine Geidel, aber berits zwei ganz an die Geißelbasis verlagerte diamtominfarbene Chromatophoren mit je einem Bichtbrechenden Körper. Das Flasum ist weilt, homogen und gillianzad. Sevi große, ein geninander gerückte Ballen einer Körüngen, dunklen Substanz biern der hinteren Fläche der einen Zelle angelagert. Die Zellen haben ungehöre Größe.

Fig. 26. Scyphosphaera apsteini n. sp., Schale mit einem lückenlosen Ringe von becherförmigen ('occolithen verschiedener Größe. Hier und ebenso an den Exemplaren von Fig. 27 and 29 tritt eine gewisse Symmetrie in der Anordnang und Grösse der Becher herror.

Fig. 27. Scyphosphaera apsteini n. sp.; Schale mit navollständigem Gürtel; Vergrößerung kleiner als 2000.

Fig. 28. Seyphosphaera apsteini n. sp.; Schale mit Seitenansicht des Gürtels, nm Mündnag nad Querschnitt der Becher zu zeigen; Vergrößerung weniger als 2000.

Fig. 29. Scyphosphaera apsteini n. sp.; Schale mit unterbrochenem Gürtel; Vergrößerung wie bei Fig. 27 nnd 28.

Fig. 30. Scyphosphacra apsteini n. sp.; Teil der Schale, von welcher ein Bechereoccolith entfernt warde; x. Ort, wo der losgetrennte Coccolith saß, b und b" die Nachbarbecher des Gürtels, co. scheibenförmige Coccolithen der übrigen Schalenfläche. Vergrößerung unter 2000.

Fig. 31. Syracosphæra mediterranea n. sp.; Schale in der Seitenasieht; die Stäbehen der die Mündung umsänmenden Coccolithen treten deutlich herror.

Fig. 31 a. Syracosphaera mediterranean.sp.; ein Teil des Mündungsmides in der Anfsicht (bei mehr als 2000 facher Vergrößerung).

Fig. 22. Syracosphaera mediterranea n. sp.; Zelle med Anflömug der Goodiften in Pikriasahperetüne. Die Schalemenbran (mb), die Zellmembran (zmb) und die zwei dirergierenden Geißeln sichtbar. Der Chromatophor ich drach die Sinse stark veränder, er bildet eine große schaleffensige Platte, deren Innenfäche zwei stark lichtbrechende Körper anliegen. Außerdem liegt im Plamas ein Excretabillen.

Fig. 33. Syracosphaera palchra n. sp.; birnförmige Schale (cf. Fig. 36).
Archiv für Protistenkunde. Bd. I.

Fig. 34. Syracosphaera robusta n. sp.; optischer Längsschnitt durch eine Schale, um den schuauzenförmig vorspringenden Mündungspol und die erhehliche Diede der ans sehr hohen und schualen Coccolithen zusammengesetzten Schale zu zeigen.

Fig. 35. Syracosphaera rohnstan. sp.; Aufsicht einer Schale vom oralen Pole aus.

Fig. 36. Syracosphaera pulchra n. sp; kngelige Schale mit geißeltragender Zelle. Letztere enthält zwei grüße grüne Chromatophoren und einen am hinteren Pole liegenden Kern. Die Geißel ist knrz und am Ende mit einer Anschweilung am Ohjektträger festgeklebt.

Fig. 36a. Syracosphaera pulchra n. sp.; Aufsicht des hinteren Poles eine kugeligen Schale, um die Anordnung der Coccolithen zu zeigen (mehr als 2000/fache Vergrößerung).

Fig. 36h. Syracosphaera pnlchra n. sp.; Aufsicht des Geißelpoles, um die Anordnung der Stälechenococolithen und das Echlen einer Mündung zu zeigen (Vergrößerung wie bei Fig. 36).

Fig. 37. Syracosphaera pulchra n. sp.; Macrotheka mit zwei ellipsoidischen Plasmamssen von grünlicher Färbung, an denen Einzelheiten nicht wahrzunehmen waren. Wahrscheinlich stellen sie zwei ans einer Längsteilung hervorgegangene Tochterzellen dar.

Tafel 5.

Fig. 38. Syracosphaera tennisn. sp.; Individnnm mit großer Vakuole (v.), in der Excretkörper in steter Bewegung schwimmen. Anßerdem zwei gelngrüne Chromatophoren mit je einem stark lichtbrechenden Körper.

Fig. 39. Syracosphaera tennis n. sp.; anderes Individuum, welches nur einen hlass gelbgrünen Chromatophor enthält, während an der Stelle des anderen ein großer, milchig anssehender homogener Körper liegt (y.) In der großen Vaknole rotieren Excretkörper.

Fig. 40. Syracosphaera tennis n. sp.; dasselbe Indiridnum wie in Fig. 39; unter einem plotzlichen Ruck ist die Vaknole geschwunden, die Excretkörner liegen nach dem Schwunde der Vakuolenflüssigkeit still; (hromatophor und milchiger Körper sind verlagert. Am hinteren Pole der Schale liegt vielleicht eine Pore (p.).

Fig. 41. Syracosphaera tennis n. sp. (?); Macrotheka mit zwei sehr großen grüngelben ('hromatophoren, deren jedem zwei stark lichtbrechende Körper selbenoren)

Fig. 41a. Syracosphaera tenuis n. sp. (?); optischer Querschnitt der Macrotheka, um die Falte zu zeigen, welche als nach außen vorspringende Rippe von einem Pol der Schale zum anderen verläuft. Die Zelle selhst zeigt eine leichte Einschnürung.

Fig. 41 h. Syracosphaera tenuis n. sp.; einzelner Coccolith der Macrotheka in Flächenansicht (mehr als 2000 fache Vergrößerung).

Fig. 42. Syracosphaera spinosa u. sp.; zwei grüne Chromatophoren. Fig. 42a. Syracosphaera spinosa n. sp.; Flächenansicht einzelner Cocolithen.

Fig. 43. Calyptrosphaera oblonga n. sp.; Seitenansicht einer Schale. Fig. 44. Calyptrosphaera ohlonga n. sp.; Seitenansicht einer anders geforaten Schale. Fig. 45. Calyptrosphaera oblouga n. sp.; Macrotheka mit Zelle, die zeelbgrüne Chromatophore und drei große, stark lichtbrechende Körper enthält. Fig. 45a. Calyptrosphaera oblonga n. sp.; ein Coccolith der Macro-

theka stärker vergrößert in Seitenausicht und von der Fläche gesehen.

Fig. 46. Calyptrosphaera ohlonga n. sp.; die Macrotheka von Fig. 45 nach Behandlung mit Essigsäure. Die Schalennembran ist nach der Zerstörung der Occolithen sichtbar geworden und die drei stark lichtbrechenden Körper sind zu einer großen Masse verschmolzen.

Fig. 47. Discosphaera tubifer (Murray u. Blackm.) Lohm.; Individuum in der Seitenansicht, schematisch gehalten, um die polare Differenzierung der Schale beser herrortreteu zu lassen. Es sind nur die Fortsätze eines Meridiankreises gezeichnet. In der Zelle liegen zwei diatominarbeue Chromatophoren.

krises gezeichnet. In der Zelle liegen zwei diatominfarbeue Chromatophoren. Fig. 48. Discosphaera tuhifer (Murray u. Blackm.) Lohm.; Individuum, welches einen Rhabdolithen ähnlichen Körper im Zellleibe einschließt (z.).

Fig. 48a. Discosphaera tuhifer (Murray und Blackm) Lohm. Der Rhabdolithen ähnliche Körper stärker vergrößert.

Fig. 49. Discosphaera thomsoni Ostenfeld; der Fortsatz eines Coccolithen nach Murray's Abbildung. Vergrößerung mehr als 2000.

Fig. 50. Discosphaera tuhifer (G. MCRRAY u. BLACKM.) LOHM. Fortsatz eines Coccolithen. Vergrößerung mehr als 2000.

emes tocconthem. Vergroterung mehr als 2000. Fig. 51. Rhahdosphaera claviger G. Murray u. Blackm. Rhahdolith nach G. Murray u. Blackman. Vergrößerung mehr als 2000.

Fig. 52. Coccosphaera leptopora G. Murray und Blackm. Flächenansicht eines Coccolithen nach einem Mittelmeer-Exemplar (cf. Fig. 64).

Fig. 53. Cal y ptrosphacra globosa s sp.; Individanu mit einer Kappe abgeworfener Cocolithen der alten Schale und einem alnorm goelen Coccolithen. Vielleicht eine Macrotheka. Zelle mit zwei großen gelbgrünen Chromatophoren mű je einem stark liehtbrechenden Körper. Die Schale ist im optischen Schnitt gezeichnet, sö daß de Mätzenform der Cvecolithen dentlich wird.

Fig. 53a. Calyptrosphaera glohosa n. sp.; Stück der Schale mit der Flächenansicht der Coccolithen.

Fig. 53. Calyptrosphaera oblonga n. sp. (7); dem Individuum von Fig. 53 sehr ähnlich, aber von nnregelmäßiger Gestalt und mit verschiedenen abnorm großen Coccolithen. Zelle mit zwei grängelben Chromatophoren.

Fig. 55. Coccolithophoride mit phiolenförmiger Schale; die Schale ist in der Seitenlage im optischen Schnitt gezeichnet; nur an einer Stelle sind die Coccolithen eingetragen. Der plasmatische Inhalt der Schale war diatomintarben, ließ aber Detalls nicht erkennen.

Fig. 56. Phiolenförmige Coccolithophoride wie in Fig. 55, aher von der Unterfläche des Halses ans gesehen.

Fig. 57. Phioleuförmige Coccolithophoride einer anderen Art, deren in Fig. 57a ahgehildeten Coccolithen (Flächenansicht und optischer Längsschnitt) größer als bei der vorigen Art sind und einen gestreckten zweiknöpfigen Buckel tragen.

Fig. 58. Coccolithophora walllchi n. sp.; fast kugelige Schale mit weiter Mündung.

Fig. 58a. Coccolithophora pelagica Wallich; Flächenansicht eines Cocolitheu von der Fläche, nach G. Murray u. Blackman; eine Doppelpore im Centrum des Coccolithen.

Fig. 58h. Coccolithophora wallichi n. sp.; Flächenansicht eines Coccolithen; eine unregelmäßig geformte Pore.

Fig. 58e. Coccolithophora pelagica Wallich; optischer Längsschnitt eines Coccolithen, schematisch; nach G. Murray u. Blackman.

Fig. 50. Coccolithophora wallichi n. sp.; eiförmiges Individunm mit weiter Schalenöffnung (o); Zelle mit langer Geißel md zwei großen olivenöffarbenen Chromatophoren. Die Coccolithen der Schale sind in regelmäßigen Spirallinien angeordnet.

Fig. 61. Coccoli thophora l'eptopora G. Mcnav und Backvaxa. Individum med Andémug der Coccoliten in Engésieure. Die eigentiche Zelle wird von einer dicken Gallertschicht (gl.) umbüllt, eine besondere Schaleumembran ist nicht sichthar. In der Zelle liegen außer zwei großen diatoninfarbenen Chromatophoren, dem Kern und den stark lichtbrechenden Körpern eine Vakuole und ein Coccolith. Letterer löste sich bei längerer Einwirkung der Stare chenfalls vollständig, aber die Gallerhälle der Zelle schützte ihn selbstrerständlich zunächst vor der Zerstörung.

Fig. 62. Coccolithophora leptopora G. Murray u. Blackman. Mit Essigsäure behandelte Zelle mit zwei hreit bandförmigen Chromatophoren, die mit feinen Plasmasträngen in das Plasmanetz des Zellielhes ausstrahlen.

Fig. 63. Coccolithophora leptopora G. Murray n. Blackman. Ein anderes ehenso behandeltes Individum mit nur einem handförmigen Chromatophor, dessen Innenfläche aber zwei stark lichtbrechende Körper angelagert sind. Die Zellmembran entbält einen langgestreckten schundlen Ring.

Fig. 64. Coecolithophora leptopora G. Murray u. Blackman; schematischer optischer Schmitt eines Coccolithen nach G. Murray nnd Blackman (cf. Fig. 52).

Fig. 65. Rbabdospbaers stylifer n. sp.; Individuum mit zwei großen gelbgrünen Chromatophoren und Kern.

Fig. 66. Umbilicos pbaera mirahilis n. sp.; Macrotheka mit zwei Zellen vou ungleicher Größe; jede Zelle mit Kern und zwei großen olivenöffarbenen Chromatophoren. Die Coccoolithen sind in regelmäßigen Zügen angeorduet, deren Verlanf durch feine Länien in der Figur angedeutet ist.

Fig. 66a. Umhilieosphaera mīrahilis n. sp.; Coccolith der Macrotheka im optischen Schnitt.

Tafel 6.

Fig. 67. Syracosphaera sp. ?; Macrotheka mit Cocolithen sehr verschiedener Größe. Der Inhalt bestand aus einer großen Zelle mit einem großen, mit Safranin sich lehhalt färbendem Kerne. Chromatophoren waren nicht vorhanden.

Fig. 68. Syracosphaera sp.?; unvollständig geteilte Schale; die Mündung ist sehr weit; die Durchschnürung schreitet in der Läugsachse der Zelle vom oralen und vom hinteren Pole ans vor. Der Zellinhalt war his auf zwei grüngelbe Chromatophoren in der einen Schalenhälfte zerstört.

Fig. 69. Pontosphaera huxleyi n. sp.; unvollständig geteilte Schale.

Fig. 70. Nackter Flagellat mit einer polständigen Geißel und zwei großen die die Geschen Geschen der Geschen der Stadium einer Coccolithophoride.

Fig. 71. Wie Fig. 70, aber mit zwei gleichlangen Geißeln.

Fig. 72. Wie Fig. 70, aber Geißel kürzer und die ganze Zelle in eine dicke Galterthulle eingeschlossen. Es kommen auch Gallerthüllen mit zwei und vier paarweise gelagerten Zellen vor.

Fig. 73. Graphische Darstellung der vertikalen Verbeitung der Coccollibeploritien in Meere nach den Zhalmager nus Schöpfroben, die im Mai 1901 suf tiefem Wasser vor Syraens gewonnen wurden. Die Kurve stellt die Zahl der in § 1 Litzer gefandenen nud Zellen entablenden Schael dar; die lerene Schalen sind mberücksichtigt gehlieben; 1 mm in der Zeichnung entspricht 25 Individinen in Fang.

Notiz über die Trichomonas hominis (Davaine).

Von S. Prowazek (Frankfurt a. M.).

Hierzu 4 Abbildungen.

Nicht selten werden auf dem weißlichen Belage, vor allem jedoch in der Höhlnng carieser Zähne zwischen Bacillus buccalis. Leptothrix buccalis, Spirochaete dentium sowie kleineren Mikrokokken Flagellaten gefunden, die einer neuerlichen Untersuchung zufolge mit Bestimmtheit der Gattung Trichomonas Donne nnd zwar der Trichomonas hominis (Davaine) angehören, einer Art, die sich von der bekaunteren Trichomonas vaginalis (Donnè) zunächst durch ihre geringere Größe, ferner durch eine mehr birnfömige Gestalt und längere Geißeln in auffallender Weise unterscheidet. Unsere Form scheint aber andererseits noch von der gewöhnlichen, allerdings bis jetzt anch noch nicht genauer untersuchten Trichomonas hominis (Davaine) insofern abzuweichen und gleichsam eine Unterart zu bilden, als bei ihr die undulierende Membran etwas zur Seite um den ovoiden Zellleib herum verläuft und das Hinterende nngemein dehnsam ist, so daß es manchmal zu einem langen protoplasmatischen Endfaden von einer fast vierfachen Länge des eigentlichen Zellleibes ansgezogen wird. - Die Größenverhältnisse der Flagellaten sind großen Schwankungen unterworfen, durchschnittlich beträgt seine Länge ca. 5-9 µ und die Breite etwa 3 µ. Die Gestalt ist, wie schon oben bemerkt wurde, birnförmig und auf der einen Seite et was abgeflacht - sonst ist unsere Form überaus metabolisch, vor allem wird oft das geißeltragende Vorderende umgebogen und stark verkürzt, um hernach wiederum eine Verlängerung zn erfahren; manchmal scheint es von dem keulig angeschwollenen Hinterende abgesetzt zu seiu (Fig. 4) und täuscht so zuweilen Querteilungsstadien vor. Mit der distaleu Spitze heftet es sich oft an abgestoßene Epithelteile an und dann kanu man zuweilen periodisch über einen derartigen haftpseudopodialeu Fortsatz, der manchmal gleichsam koutraktorisch basal

gwedlt (Fig. 1) erscheint, knotige Anschwellungen langsam vorschreiten sehen (Fig. 2). Etwas seitlich von der homogeneren, dirhteren Zellleibsspitze entspringen die drei Geißeln, die basalwärts meisterns zusammen werklebt sind, einen leichten grünlichen Schimmer besitzen und von denen besonders die untere etwas särker entwicklet tra sein scheint. Sie schlagen mit einer einfachen Breung weitschenförmig, doch



derat, daß zuweilen die äußere Geißel sich selbständig nach der anderen Seite bewegt; von ihrer gemeinsamen Basis geht eine kurze rhizoplastartige Struktur zu dem im oberen Teile gelegenen oralen bis flaschenförmigen Kern, der ziemlich homogen ist und im Inneren felnkörnig oder höchstens minutiöse wabig gebaut zu sein scheint; in seiner Konfiguration und Beschaffenheit weicht er sonst nieths von dem Aussehen der Kerne der gewölnlichen kleineren Flagellaten ab. — Die undulierende Membrau entspringt ein wenig materhalb der Innertionsstelle der drei Geißeln und schlägt meist in drei abfallenden Wellenzügen und scheint schließlich noch in ein sehr kurzes, zartes Geißelende auszulaufen. An Eisenhämatoxylin-räpartant glaube ich unter günstigen Lagerungsverhältnissen an ihrer Geißelbasis nach Art der Trypanosomeumembran ein Kleiner.

Bei einzelnen Exemplaren wurde seitlich von der undulierenden kenbran ein leichter oberfählicher Leistenkontur beobachtet. — Das Protoplasma der Flagellaten ist zurt grünlich schimmernd und higt in seinen Strukturknotenpunkten feine Mikrogranula. Außerden bemerkt man in ihm kleine Nahrungsvakuolen, deren vergängliche Grenze oft der Nahrung, die interessuaterweise fast nur aus Mikrookken besteht, vollkommen dicht anliegt. Die einzelnen Verdauungsstadien der Beutemikroben kanu man unter Anwendung der Vitalfärbung mit Neutralrot bequen studieren, — diese färben sich hämlich zuerst in zarten rosa Nännen, nehmen soolann eine etwa bäläichtot (Säureeinfluß) Tinktion an, die schließtich in verschiedene Stufen von Schmitzigrot übergeht. - peripher tauchen dann auch einzelne dunkle Körnchen von weiter veränderten Stoffwechselprodukten auf. Die Kokken werden seitlich von der undulierenden Membran meistens an der Stelle einer nicht immer wahrnehmbaren. muldenartigen Vertiefung in das Innere des Protoplasmaleibes unter Vakuolenbildung aufgenommen. Einigemal tauchten an dieser Aufnahmestelle des Vorderendes tuberkelartige Fortsätze anf (Fig. 2). Anf diese Art und Weise wurden in den Zellleib oft 14 Kokken aufgenommen. Auch Marchand beschrieb in den Zellen einer Trichomonas aus dem Harne eines Mannes glänzende Körperchen, die in Vakuolen rahten und vermatlich Nahrungsstoffe waren, dagegen soll nach den meisten Litteraturangaben die Ernährung der Trichomonas vaginalis nur durch Flüssigkeitsaufnahme vermittelt werden. Eine kontraktile Vaknole fehlt, obzwar sich ein mal eine derartige unter dem Einfluß des zunehmenden Deckglasdruckes ausbildete, aber bald verschwand. Kulturversuche mißlangen bis jetzt: Vermehrungsvorgänge konnten demnach auch nicht studiert werden, doch wurde einmal in einem Präparat an einem Individuum eine Verbreiterung des Vorderendes und eine spindelförmige Ausbildung des Kernes beobachtet werden. Da dieses Flagellat doch immer nur vere inzelt unterden zahlreichen Speichelkörperchen und abgestoßenen Zellen meist auf einer Stelle festgeheftet in lebhabter schaukelnder Bewegung angetroffen wurde, so konnte man ihn nur als einen unschädlichen Commensalen der menschlichen Mundhöhle auffassen - Anschließend an diese Notiz sei noch die Bemerkung gestattet, daß hänfig in anscheinend völlig abgestorbenen Epithelzellen alle Stadien einer indirekten Zellteilung beobachtet wurden, doch ist es fraglich, ob diese Vorgänge nach oder vor der Erlangung ihrer Selbständigkeit sich abgespielt haben oder vielleicht eben die Folge der Abstoßung und des Unterganges der Zellen waren, deren Kerne allerdings dann kanm gerade anf dem Stadium der Kerndurchschnürung stehen würden.

Das System der Protozoen.

Vot

F. Doflein (München).

Hierzu 3 Textfiguren.

In meinem kürzlich erschienenen Buch "Die Protozoen als Parasien und Krankleitsertger" (1901) habe ich einige Neuerungen in der Systematik der Protozoen vorgeschlagen, deren Berechtigung ich an jeuer Stelle, in einem Lehrbuch, nicht ausführlich nachweisen konnte. Dies will ich nachholen, indem ich im Nachfolgenden meine Einteilungsprirazipien darlege und mich gleichzeitig im allgemeinen über das System der Protozoen verbreite.

Ein auf phylogenetischer Basis gegründetes System der Protozone kann sich bei unseren gegenwärtigen Kenntnissen nur auf ganz allgemeine Vermutungen über die Abstammung der einzelnen Gruppen stätzen. Der von Harkere (941 in seiner systematischen Phylogenie aufgestellte Stammbaum (n. 139) bedeutet einen sehr interessanten Versuch. Mehr als einen solchen könnte man auch beute nicht geben, obwohl in den letzten Jahren unser Wissen von den Protozoen sich sehr erheblich vermehrt hat. Harkere seibets erwähnt, dass für verschiedene der von ihm aufgestellten Gruppen ein polyphyletischer Ursprung nicht auszuschließen ist; andere Gruppen lassen sich mit ebenso guten oder selbst besseren Gründen von anderen Ursprüngen ableiten, als sie sein Schema andeutet; ich erwähne nur die Sporozen, die Acineten, die peritrichen Clüstzen

Wenn also ein Stammbaum der Protozoen in den meisten seiner Teile noch so sehr hypothetisch bleiben muß, so könnte man auf die Idee kommen, die Protozoen in einem känstlichen System zu gruppieren, bis nasere Kenntnisse so zugenommen haben werden, dan man sich an ein nathriliches System heranwagen darf. Denn ein System, Ordnung in den bekannten Formen, ist selbstverständlich für den Fortschritt der Forschung notwendig.

Bei genauerer Überlegung findet man aber sehr bald, daß dies gar keinen Vorteil bringen würde, denn auch ein künstliches System wäre nicht so elastisch, daß es alle neuen Forschungsresultate in sich aufnehmen könnte. Im Gegenteil, jede Änderung unseres Wissens könnte es von Grund auf mnstürzen.

Wenn wir also auch zur Zeit kein natürliches System in dem Sinne schaffen können, daß die Abstammung der einzelnen Arten, Gattungen, Familien u. s. w. mit auch uur annähernder Sicherheit in demselben zum Ausdruck gebracht würde, so mnß doch das zu einer bestimmten Zeit aufgestellte System der Ausdruck alles dessen sein, was man bis zu dem betreffenden Zeitpunkt über eine Abteilung der Organismenwelt weiß. Es mid also diejenigen Formen in Gruppen zusammenfassen, welche in — nach dem dermaligen Stand muserre Wissens — wesentlichen Merkanden übereinstimmen und es muß diejenigen Formen trennen, welche in solchen Merkmalen von einander abweichen.

Welche Merkmale "wesentlich" sind, das wird wohl zu verschiedenen Zeiten verschieden beurteilt werden. Im allgemeinen wird ein Forscher bei einer tieferen Einsicht in den Formenreichtum einer Gruppe nur diejenigen Merkmale für weseutlich halten, nm die höheren Einheiten der Systematik zu charakterisieren, welche von bestimmendem Einfuß auf die Gesamtorganisation sind.

Dies Priuzip ist anch von jeher bei der Einteilung des Tierreichs in Stämme, Klassen und Ordnungen befolgt worden; auf diesem Gebiet ist denn auch die Wissenschaft sehr konservativ gewesen und nur neue Entdeckungen haben zu Neuerungen geführt. z. B. zur Trennung der Echinodermen von den Coelenteraten. Bei den niederen Kategorieu der Klassifikation herrscht aber eine große Willkürlichkeit, sodaß wir fast in jeder Abteilung des Tierreichs andere Gesichtspunkte zur Abgrenzung der Familien, Gattungen und Arten angewandt finden. Doch dies ist ein Thema für sich, dessen Verfoltung uns an dieser Stelle zu weit von unserem Gegenstande ablenken würde; ich hoffe demnächst an anderer Stelle darauf zurückzukommen.

Wir kommen also zu folgendem Resultat: Ein System der Protozoen, welches den natürlichen Verwandtschaftsbeziehungen derselben gerecht zu werden sucht, ist nicht nur wissenschaftlicher, sondern es ist auch praktischer. Dazu kommt noch, daß es eventuell einen großen heuristischen Wert haben kunn, indem die Forschung in gewisse Bahnen gelenkt werden kann, zum Widerspruch oder zur Bestätigung.

Ein weiterer, sehr bedeutender Vorteil des natürlichen Systems it, daß ein Verfasser selbst in Gruppen, deren Erforschung noch zurückgeblieben ist, durch Ahnungsvermögen und einen gewissen systematischen Instinkt die uatürliche Verwandtschaft zum Ansdruck bei bei den den dem System eine endgelüge Fassung geben kann.

Die Protozoenforschung ist zwar in den letzten Jahren sehr fruchtbar gewesen, und verspricht, in Zukanft es noch viel mehr zu werden. Eine Menge von Formen werden sicherlich neu entdeckt und die Entwicklungskreise bekannter und neuer Formen werden erforscht werden und vielleicht ganz neue Gesichtspunkte in die Klassifikation bringen. Trotzdem ist es gut und von Wert für die wissenschaft, wenn jede bedeutendere Etappe der Forschung in der Systematik zum Ausdruck kommt; natürlich unter der Bedingung, daß letztere nicht doktrinär auftritt, sondern nur die Rolle eines Mittels zum Überblick beausprucht.

Ist die Kenntnis einer Gruppe einmal so weit gediehen, wie sie es z. B. in gewissen Abteilungen der Säugetiere ist, dann kann freilich die Systematik beanspruchen, mehr zu sein: dann wird sie zur Nammesgeschichte.

Diesem Ideal nähern wir uns aber bei den Protozoen nur in wenigen Gruppen aus weiter Ferne.

Solche Überlegungen ermutigten mich, von der üblichen Einteilung der Protozoen in 4-6 gleichgeordnete Klassen abzugehen und zwei große Gruppen im Stamme der Protozoen von einander zu sondern, zwei Unterstämme:

I. Unterstamm: Plasmodroma.

II. Unterstamm: Ciliophora.

Der erste Unterstamm umfaßt die Klassen der Rhizopoden, Mastigophoren und Sporozoen, der zweite diejenigen der Ciliaten und Suctorien.

Als sich mir die Notwendigkeit einer solchen Zweiteilung aufdrängte, stellte sich gleichzeitig bei mir der Zweifel ein, ob nicht diese Einteilung gerade in zwei einander gegenüberstehende Gruppen weniger den natürlichen Verhältnissen, als einer durch den Gebrauch der diehotomen Tabellen erworbene Gewohnheit oder einer allgemeinen Neigung des menschlichen Denkens entspräche. Diese letztere Wöglichkeit kann ich natürlich nicht ausschließen, aber ich hofei und nögenden zeigen zu können. daß es sich auch me einen natürlichen Gegensatz handelt. Von vornherein ist jedenfalls zuzugeben, daß sowohl dichotome Entwicklung von einem einbeitlichen Ausgangspunkte, als auch die stark abweichende Entwicklung eines Seitenastes am sebon komplizierten Stammbaum bei den Protozoen ebensogut möglich ist, wie bei irgend einem anderen Tierstamm, und daß bei ihnen ebensogut auf beiden Wegen zwei kontrastierende Gruppen entstehen kounten.

Betrachten wir nun die Merkmale, durch welche die beiden von mir anfgestellten Unterstämme sich von einander nnterscheiden!

Plas mo droma habe ich den ersten Unterstamm genannt, weil seine Angebörige nur solche Organellen zur Fortbewegung benützen, welche echte Psendopodien, deren Derivate oder Weiterbildungen (in den Geißeln) darstellen. Außer Betracht können wir hier die Fortbewegung durch Absonderung von Gallertfäden lassen, welche bei gewissen Sporozoen sicherlich als spezielle Anpassung auftritt. Bei den nämlichen Formen kommt ja daneben amoeboide Beweglichkeit (Gregarinen) oder Ausbildung von Geißelln (Occidiensporen) vor.

Bei vielen Rhizopoden sehen wir Geißeln und Pseudopodien sich gegenseitig erstzen; wir seben bei Flageldaren, Rhizopodenschwärmern und Mycetozoenschwärmern an der gleichen Stelle des Körpers, wo kurz vorher noch ein Pseudopodium funktionierte, eine Geißel auftreten. Bei Dimorpha mat ans seben wir sogar Geißeln unter zahlreichen Pseudopodien und mit diesen in homologen Beziehungen zum Centralkorn.

Mit dem Nameu Plasmodroma soll gesagt sein, daß die Angebörigen dieser Gruppe Bewegungsorganellen besitzen, welche sieh leicht als vorgestreckte Teile des Koprerplasmas erkennen lassen, und welche in sehr vielen Fällen noch je nach Bedarf ansgestreckt nud wieder eingezogen werden können. Es soll damit natürlich nicht gesagt sein, daß die Bewegungsorganellen der Ciliophora keine Plasmateile seien, noch daß alle Plasmodram a Pseudopodien oder Geißeln aufweisen müssen. Ein systematischer Name vermag ja niemals alle damit bezeichneten Organismen ganz scharf zu numfassen.

Die nieisten Antoren waren bisher der Ausicht, daß man genötigt sei, die Ciliaten von Flagellaten abzuleiten, indem sie von der Aunahme ausgingen, daß eine allmähliche Vermehrung von Geißeln zur Bedeckung des gauzen Körpers mit Bewegungsorganellen, welche eutsprechend ihrer großen Zahl kürzer sein konnten, geführt habe.

Nach meiner Anschauung können Cilien gerade so gut phylo-

genetisch plötzlich aufgetreten sein, wie wir sie ietzt noch bei den Infusorien in gewissen Fällen plötzlich auftreten sehen. Wenn eine Vorticelle z. B. sich von ihrem Stiel ablöst, so sehen wir an ihrem Hinterende mit einem Male einen Kranz von Cilien erscheinen. Ferner kommen Cilien bei den Schwärmern von Algen (z. B. Vaucheria) vor und sind außerdem eine weitverbreitete Erscheinung bei Metazoen. Hier ist es gewöhnlich die freie Oberfläche von Epithelzellen, welche mit Cilien bedeckt ist. Ich erinnere nur an die wimpernden Ektodermzellen der Turbellarien, an die Wimperepithelien in den inneren Organen selbst der höchsten Wirbeltiere. Wimpern sehen wir ferner in früheren Embryonalstadien von zahlreichen Wirbellosen (Würmern, Echinodermen, Mollusken) an Furchungszellen, oder Ektodermzellen der Larvenstadien auftreten. Es muß sich also um eine weitverbreitete Eigenschaft der lebenden Substanzen handeln, unter bestimmten Verhältnissen Cilien bilden zu können. Die interessanten Untersuchungen, welche von Bütschli, OUNCEE und RHUMBLER über die amöboide Bewegung ausgeführt worden sind, machen es in hohem Grade wahrscheinlich, daß dieselbe auf den Gesetzen der Oberflächensnaunung beruht. Wie mau es versucht hat, diese Erklärungsweise auch auf die Muskelbewegung auszudehnen, so wird man es vielleicht mit der Zeit auch für die Geißel- und Wimperbewegung thun können. Jedenfalls bin ich überzeugt, daß es gelingen wird, nachzuweisen, daß die Wimperbilding und Winnerbewegung auf gewissen physikalisch-chemischen Bedingungen der Zellorganisation und ihrer Umgebung beruht. Solche Bedingungen rufen an einer Zelle Wimperbildungen hervor. ob sie nun ein Infusor sei oder sich an der Zusammensetzung des Trachealepithels des Menschen beteilige.

Ich habe schon in meinem Vortrag über die Vererbung von Zelleigenschaften (1900) auseinandergesetzt, wie viele Zelleigenschaften, je nach dem Ort, den eine Zelle einnimmt, an ihr anftreten können; eine ganze Anzahl von Untersuchungen von Worff, Dutscht u. a. weisen uns auf die Thatsache hin, das die Zellen von vielen Metazoen ganz verschiedene Form und Funktion annehmen Können; je nach der Stelle, die ihnen im Organismus natürliche Eutwicklung oder Experiment augewiesen haben. Daher müssen wir sehr vorschiedensten Tiergruppen wiederholen, zur Charakteriserung von verwandschaftsbeziehungen benützen wollen. Jedenfalls können solche Eigenschaften nur dann für diesen Zweck etwas aussagen, wan sie sich mit anderen von größerr Bedeutung vereinigen.

Wenn ich also den Bewegungsorganellen der Protozoen für die Entscheidung von Verwandtschaftsbeziehungen auch eine gewisse Bedentung zuerkenne, so halte ich dieselbe doch nur für eine sekundäre.

Ich halte es daher für garnicht ausgemacht, daß die Opaliniden den echten Cillaten zuzurechnen sind. Sie sind zwar am ganzen Körper mit Cilien bedeckt und man könnte den Mangel einer Mundöffung wohl auf Rückbildung durch Parasitismus zurückführen. Aber die merkwürdigen Fortpflanzungssustände, welche in Reiner Weise an das erinnern, was wir sonst bei Ciliaten kennen, welche auch nicht durch Übergangsstuffen an underen parasitischen Infusorien vermittelt sind, weisen den Opalinen eine ganz andere Stelle im System zu.

In meinem oben erwähnten Buch (1901) habe ich aus praktischen Gründen die Opalinen an der gewohnten Stelle vorläufig bei den Glitaten belassen. Denn bei dem gegenwärtigen Stand unserer Kenntnisse ist es schwer, ihnen einen anderen Ort im System anzuweisen.

Die von den Bewegungsorganellen genommenen Merkmale würden also nicht genügen, um die drei Klassen der Plasmodromen zusammenzufassen und den Ciliophoren gegenüberzustellen.

Es kommen noch eine ganze Reihe von wichtigen Gesichtspunkten hinzu.

Die Plasmodromen sind vorwiegend durch bläschenförmige Kerne ausgezeichnet, welche meist in der Elizahl, oft auch zu mehreren vorkommen. Weit verbreitet sind bei Plasmodromen große Kugelige Nukleolen, welche meist im Kern central gelagert sind, nnd die Hauptmasse der färbbaren Substanz der Kerne in sich vereinigen (Karyosomen etc.).

Die Befruchtung kann bei den Plasmodromen in den verschiedensten Formen auftreten, die sich aber stets von der Erscheinungsweise der Befruchtung bei den Ciliophoren unterscheidet. Es kommen isogame und alle Formen der anisogamen Befruchtung vor; die letztere kann so differenziert sein, daß man das Recht hätte von Ei und Spermatozoen zu reden.

Sehr verbreitet ist ferner nach den bisherigen Erfahrungen bei den Plas mod rom en eine dicyclische Eatwicklung, d. h.es extistiert ein Generationswechsel zwischen zwei Erscheinungsformen einer Art, welche häufig im Habitus und der inneren Organisation, stets in der Fortpfianzungsweise von einander abweichen. Meist steht diese zweite Fortpfianzungsform in engem Zusammenhang mit der Befruchtung, nieden sie sich an dieselbe anschließt.

Um nur einige Beispiele anzuführen, haben Schatdus (hel Paramoeba), Schutzus (hel Amoeba proteus) für Amoebinen eine zweite Vermehrungsform nachgewiesen; bei Heliozoen war sie ja schon seit (Duskowste bekannt, ist aben eneuerdings erst von Schatzuss (hei Acanthocystis n. a.) im einzelnen verfolgt worden. Bei den Radiolarien ist die Entstehning von Schwärmern, welche mit der gewönlichen Tellung abwechselt, schon lange bekannt; leider sind gerade bei diesen interessanten Organismen diese Verhältnisse noch nicht genamer untersucht worden. Bei dem Monothalanien hat R. Hærwio (hei Microgromia socialis) die Bildung von Schwärmern, beobachtet. Pir die Foraminferen hat Schatduss den Generationswechsel nachgewiesen, allerdings noch keine ausführlichen Belege dafür veröffentlicht.

Bei den Mastigophoren kennt man sehon seit langer Zeit zahlniche Formen mit Generationswechsel. Gerade bei den Mastigophoren wären aber neue Untersuchungen, sowohl für unsere allgemeinen Anschanungen über die Zelle, als auch über die Protoplasmaorganisation sehr erwinscht.

Unter den Sporozoen ist ein Generationswechsel bei den Coccidien und Hæmosporidien schon gut bekannt und erwiesen. Bei den Gregarinen scheint meist ein solcher zu fehlen, doch ist er für manche Formen schon behauptet worden; für die in engster Beziehung zu den Gregarinen stehenden Amoebosporidien ist er nachzewiesen.

Für die Cnidosporidien ist das Vorkommen einer zweiten Fortpflanzungsform durch meine Untersuchungen, sowie durch einen Befund von Cohn, teilweise festgestellt, teilweise sehr wahrscheinlich gemacht.

Wir sehen also, daß der Generationswechsel bei den Plasmodromen eine sehr weit verbreitete Erscheinung ist, ja es ist sogar in Erwägning zu ziehen, ob wir es nicht mit einer Erscheinung von primärer Bedeutung zu thun haben.

Bisher hat man den Generationswechsel, wo er im Tierreich vorkam, als eine durchans sekundäre Erscheinung aufgefaßt. Bei Metazoen wird er ganz allgemein als eine Anpassung an spezielle Lebensverhältnisse betrachtet. Bei den Trematod en handelt es sich jedenfalls um eine Anpassung an den Parasitismus, bei den Coelenteraten mu eine Anpassung der polypoiden Formen an die festiatzende Lebensweise, und anch bei den Salpen kann man den Generationswechsel auf gewisse Lebensverhältnisse zurückführen. Auch jene einfacheren Erscheimungen, wo Parthenogenese mit ge-

schlechtlicher Fortpflanzung bei sonst ganz gleich gearteten Generationen, alterniert, sind offenbar von den Lebensverhältnissen der
befreffenden Tiere abhängig. So ist es bei den Entomostraken
nit komplizierterem Lebenscyklus die Temperatur, ihr Vorkommen
in unserem Kilma, mit den großen Kontrasten zwischen Winter und
Sommer, bei anderen Formen vielleicht die Aupassung an das Leben
in den leicht anstrocknenden Säßwasserfünpeln, welche als neue
Erscheinung die ungeschlechtliche Vermehrung in irgend einer Weise
verursacht, haben.

Wir müssen gestehen, daß bei dem gegenwärtigen Stand unseres Wessens für die Protozoen meist ähnliche Gründe geltend gemacht werden könuten. Die Sporzoen zeigen in ihrem Entwicklungskreis ein Bild, welches sehr wohl durch den Parasitismus verursacht sein kann, und welches dazu in einzelnen Fällen durch den Wirtswechsel noch weiter kompliziert ist.

Und aus den anderen Gruppen kennen wir genauer nur Formen. welche entweder dem Säßwasser oder doch unserem kalten Klima entstammen; wir können in den meisten Fällen den Einfluß von speziellen Verhältnissen der Lebensweise nicht ausschließen.

Es ist trotzdem wahrscheinlich, daß wir es bei dem Generationswechsel der Plasmodromen mit einer Erscheinung von weiter gehender Bedeutung zu thm haben. Eine genauere Analyse zu geben und die Grenzen zwischen Ursprünglichem und durch Anpassung Erworbenen zu ziehen. Wirde ziemlich schwierig sein und mich an dieser Stelle zu weit seitab führen. Man wird vor ganz ähnliche Alternativen geführt, wie bei der Erörterung des Generationswechsels der Muscineen und Pderiodophyten.

Für unsere gegenwärtigen Betrachtungen, vor allen Dingen für die Entscheidung der Françe, ob die geschilderten Erscheinungen von systematischer Bedeutung sind oder uicht, ist auch eine Entscheidung dieser prinzipiellen Frage nicht ansschlaggebend. Dafür genügt die Konstatierung der Thatsache, das Generationswechsch, oder weiter gefaßt: Wechsel zwischen zwei verschiedenartigen Fortpflanzungsformen bei den Cliiaten und Sactorien, welche ich unter dem Namen der Ciliophoren als zweiten Unterstamm den Plasmodromen gegenübergsetellt habe, überhangt nicht vorkommt. Das hat eine un so größere Bedeutung, als Ciliophoren in vieleu Fällen an denselben Orten, unter den gleichen Verhältnissen vorkommen, wie Plasmodromen. Trotzdem sie auch parastisisch leben, der Anstrock-nung oder den Einflüssen eines stark wechseluden Klimas ansgesetzt sind, haben sie eine monorthische Entwicklung.

Einmal ist allerdings für ein Ciliatengenus das Vorkommeu einer zweiten Fortpflanzungsform angegeben worden. Die Entwicklungsgeschichte iener Gattung sollte anßerdem noch ein Rhizopodenund ein Flagellatenstadium enthalten. Das würde sie so eng mit den Plasmodromen verbinden, daß man kanm eine scharfe Trennung zwischen ihneu annehmen dürfte; denn die Gattung ist durch ihre sämtlichen sonstigen Merkmale als ganz typische Ciliate gekennzeichnet.

Ich meine die Gattung Colpoda, über welche L. Rhumbler eine im Jahre 1888 erschienene Arbeit veröffentlicht hat.

Nach der Kritik, welche Bütschli in seinem Protozoenwerk an der Arbeit Rhumbler's übte, wäre es eigentlich nicht notwendig, näher anf dieselbe einzugehen, wenu auch ihre Ergebnisse in manchen weitverbreiteten Büchern als feststehende Thatsachen citiert wurden, so bei LANG, VERWORN, BREHM etc. Aber der Verfasser der Arbeit hat sich seit jener Zeit durch zahlreiche hervorragende Arbeiten als sehr exakter Beobachter bewährt, dem manche allgemein übersehenen Vorkomumisse nicht entgingen. Daher halte ich es für angebracht, an dieser Stelle die Resultate einer von mir ansgeführten Nachuntersnehung der Rhumbleb'schen Arbeit in Kürze mitzuteilen.

Rhumbler unterschied außer den Theilungscysten und den gewöhnlichen Dauercysten bei Colpoda eine weitere Cystenform. welche er Sporocysteu nannte. Dieselben seieu ausgezeichuet durch doppelte Cystenmembran, besäßen keine Öffnung, vollständig homogenen, opalisierenden Inhalt ohne Nahrungsballen; ferner wurden kontraktile Vakuole und Kern vermißt. In diesen Sporocysten sollten im Plasma kleine homogene Kngeln von unfärbbarer Substanz auftreten, welche nach dem Platzen der Cystenhülle austreten, wachseu und sich entwickeln sollten, während das sie umgebende Plasma zugrunde ginge. Sie sollten ein Amoeben- und Rhizoflagellatenstadium durchmachen und sich schließlich in innge Colpoden verwandeln, welche iu verschiedenen Merkmalen von den erwachsenen Exemplaren sich unterschieden.

Bütschli bezweifelte zunächst, daß die Dauercysteu, welche RHUMBLER beschreibt, etwas anderes seien, als unfertige Dauercysten, deren normalen fertigen Zustand Rhumbler als Sporocysten beschreibe (Protozoenwerk p. 1663). Was die Entwicklung von juugen Colpoden auf dem komplizierten, von Rhumbleb beschriebenen Weg aulangt, so hält Bürschli dem entgegen, daß bisher noch keiner der zahlreichen Infnsorienforscher trotz aller Bemühungen bei Ciliaten irgend etwas habe beobachten können, was an derartige Meta-Archiv für Protistenkunde. Bd. I.

morphosen erinnere. Er verweist sodann auf die hänfigen Irrtümer, welche durch die Entwicklung von parasitischen Organismen in den Zellen schon berbeigeführt worden seien (p. 1666).

Ich untersuchte im Jahre 1865 in Straßburg die Fortpflanzung von Colpoda ziemlich eingehend und ergänzte meine Befunde durch wiederholte weitere Versuche in München und gelegentlich eines mebrmonatlichen Aufenthaltes in Rovigno. Meine Untersuchungen, welche ich zur Feststellung der Fortpflanzungsverhältnisse begonnen hatte, fübrten mich schließlich zu physiologischen Versuchen, die bisber nicht abgeschossen wurden; daher kam ich auch noch nicht zu einer Veröffentlichung meiner Ergebnisse über die Fortpflanzung von Colpoda.

Meine Untersuchnngen haben im großen und ganzen die Vermutungen BCTSCHL's vollkommen bestätigt, obgleich ich damals mit der Hoffnung, ganz eigenartige Phänomene bei Colpoda festznstellen, an die Arbeit ginz.

Die gewöhnlichen Dauercysten Ruummer's sind thatsächlich meist solche Individen, welche mit dem Encysterungsgeschäft nicht fertig wurden, ebe das Wasser verdunstet war. Die meisten von ihnen sind selbst nach ganz kurzer Anstrocknum nicht wieder zum Leben zu erwecken. Andere, welche wohl sebon etwas weiter fortgeschritten waren, erlangen das von Ruummer für die Sporocysten als typisch geschilderte Aussehen erst nach vollendeter Austrocknung. Die Sporocysten Ruummers sind die typischen Dauercysten, deren Bildung normal verlaufen ist.

Ich habe nach ganz verschieden langer Amstrocknung solche Cysten in Wasser (d. h. meist Heninfusion) gebracht; zu den verschiedensten Zeiten der Amstrocknungsperioden oder in verschieden langen Zeiträumen nach dem Einlegen in Flüssigkeit habe ich dann die gut konservierten und gefärbten Cysten entweder als Totalpräparate oder auf Schnitten untersacht, nu mich über das Verbalten der Kerne zu unterrichten. Dabei konnte ich zunächst feststellen, daß die von Rhumblen verwendete Färbungsmethode (Essigsäurekarmin) für Cyste-färbung gar nicht brauchbar ist; es wird nämlich das durch die Wasserentziehung sehr verdichtete Protoplasma der Cyste sehr bald ebenso intensiv gefärbt, wie die Kerne. Man komte also von Kernen mit dieser Methode zu nichts erkennen.

Auf Schnitten, welche mit Boraxkarmin oder mit Hämatoxylin gefärbt und sehr sorgfältig differenziert waren, konnte man jedoch zu allen Zeiten den Hauptkern dentlich erkennen; der Nebenkern war nicht immer so deutlich nachzuweisen, was man sich bei der Kleinheit der gauzen Gebilde leicht vorstellen kann. Der Hauptkern unterschied sich von demjenigen des freien Tieres durch bedeutend geringenes Volumen — besonders nach längerer Eintrocknung.

Nirgends ließ sich jedoch eine Spur von Teilnng des Kernes erkennen, welche doch nach nnseren gegenwärtigen Anschauungen eine Vorbedingung der Sporulation wäre.

Anßerdem konnte ich von den zahlreichen künstlich (d. h. auf den Objekturger eingetrockweten Cystem mit doppelten Hullen, den Sporocysten Ruchelen, anch längerer Austrocknung etwa ein Dutzend zum Ausschüpfen brüngen. Ich habe den Vorgang allerdigs nur bei einem Exemplar im Zusammenhang beobachtet. Ensiges Rotieren des Plasmas in der Cyste und das Wiederauftreten der kontraktlien Vakuloen leiteten den Excysterungsvorgang ein.

Neben den Kernen fanden sich im Cystenihalt zahlreiche Eremplare aller nöglichen Parasiten, welche wohl zum teil Rusumstan zu seinen Anschauungen bestimmt haben mögen. Am meisten mag aber an denselben eine besonders bemerkenswerte Erscheinung Schuld sein.

In verschiedenen Kulturen erhielt ich verschiedene Parasitenmen, in den in Straßburg angelegten Kulturen erhielt ich aber mit großer Regelmäßigkeit einen nicht parasitischen Organismus von ganz besonderen Leberagewohnheiten, den ich in Kulturen au anderen Orten meist vermißte; ich fand ihn aber sofort wieder, als ich mir Hen aus Straßburg schicken ließ und in München mit demselben eine Kultur ansetzte.

Es war dies eine kleine Amoebe, welche in sehr großen Massen auftrat, sehr zur Cystenbildung neigte und häufig eine Geißel bildete, mit derven Halfe das Tier sich ziemlich lebhaft bewegte. Diese Organismen sind Entwicklungsstadien von Mycetozoen; ich habe in meinen Kulturen auch die Bildung von Plasmodien beobachtet, doch wurden Sporangien nie gebildet.

Die Myxamoeben schritten nicht selten in unmittelbarer Nähe der sich encystierenden Colpoden ebenfalls zur Encystierung, besonders dann, wenn durch die fortschreitende Austrocknung die Flüssigkeit sich nur noch in der Umgebung der Colpoden erhalten hatte. Dann sah man sie während der Cystenbildung häufig an den noch weichen, klebrigen Cysten der Colpoden ankleben und eine Cyste z B, welche im optischen Durschschnitt we Fig. A aussah, zeigte bei oberflächlicher Einstellung das Bild der Fig. B. Dies war nicht vas ein einzeher Fall, sondern eine ziemlich regelmäßige Erscheinung. 180 F. Doflein

Fertigte man von einer solchen Cyste, eventuell auch später nach vollständiger Eintrocknung Schnitte an, so erhielt man Bilder, wie Fig. C sie repräsentiert. Aus den kleinen Cystchen krochen bei











Fig. C.

Wiederbenetzung die Myxamoeben, öfter auch gleich mit Geißel versehen als Myxoflagellaten, aus, auch in den sehr häufigen Fällen, wo die Colpodacyste selbst abgestorben war.

Ich will nicht das ganze Material von Beobachtungen anführen, welches mich bestimmte, die Rhumalen'sche Deutung seiner Befunde für unrichtig zu halten. Denn daß alle jene Bilder, welche er beschreibt und abbildet, vorkommen, kann ich bestätigen. Er hat aber nicht den von ihm angenommenen Entwicklungssyklus in allen seinen Etappen kontinuierlich beobachtet. Sein Entwicklungscyklus von Colpoda setzt sich ans den Entwicklungsstadien verschiedener Organismen zusammen, die er zum teil ganz ichtig verknüpft hat, wie z. B. die Verwandhung der kleinen Amoeben in geißeltragende Formen. Aber die Verknüpfung aller dieser Formen zu einem einzigen Entwicklungskreis war falsch.

Wir sehen also, daß die Gegenüberstellung der Plasmodromen und Ciliophoren, auf Grund der Entwicklungsgeschichte durch die Vorgänge in der Cyste von Colpoda nicht berührt wird.

Die Ciliophoren unterscheiden sich aber des weiteren von den Plasmodromen durch den ganzlich abweichenden Bau der Kerne. Wir finden bei ihnen eine Differenzierung der Kerne, indem Hauptund Nebenkerne vorhanden sind, von denen letztere im Bau an bläschenförmige Kerne erinnern; doch sind sie oft eigenartig gebaut und ihre Teilung verlauft auch unter besonderen Erscheinungen, welche die Nebenkerne als einen besonderen Kernstynns erscheinen lassen. Die Haupt kerne zeigen einen sehr dichten Bau, welcher sehr von dem typischen Bau der meist blisschenförmigen Kerne der Plasmodromen abweicht. Es wurde schon früher, als R. Hærwuco diesen Bau der Hauptkerne für die Verwandstschaft der Clilaten und Sactorien ins Feld führte, eingewandt, daß ähnlich gebaute Kerne hier und da auch bei Rhizopoden und Mastigophoren vorkämen. Demgegenüber sprach Bürscull sich mit Recht dahin aus, daß die Ausnahmen nicht maßgebend seien.

Auch der Umstand, daß Hanpt- und Nebenkerne vorkommen, also die Differenzierung der Kerne an sich, ist nur den Ciliophoren eigen; zwar sind finher für einige Flageilaten Nebenkerne beschrieben worden, aber diese Fälle sind seither weder bestätigt, noch gar vermehrt worden.

Die geschlechtlichen Vorgänge haben ferner bei den Giliophoren einen ganz anderen Charakter als bei den Plasmodromen. Bei den letzteren verlauften sie ja in sehr verschiedenartiger Weise; bei keinem Plasmodromen ist aber bisher ein Konjugationsvorgang bekannt geworden, welcher an deijenigen der Ciliophoren erinnerte. Zwar ist bei den Gilophoren sowohl isogame als auch anisogame Befruchtung, sowohl totale Verschmelzung als nur vorübergehende Vereinigung der Gameten verbreitet. Das Charakterische sind aber die Vorgänge an dem oder den Nebenkernen. Durch wiederholte Felingen reduzieren die Nebenkerne ihre Substanz; ein solches relniziertes Teilprodukt des einen Gameten verbindet sich mit einen solchen des anderen, worauf dann aus den Teilprodukten der vereinigten Gebilde, nach nochmaligen Reduktionsteilungen, der gesamte Kernapparat, also Haupt- und Nebenkerne, rekonstruiert werden. Ganz nen wird also vor allem der Hanptkern gebildet.

Zn bemerken ist ferner, daß durch die Befruchtung nie eine besondere Form der Vermehrung bei den Ciliophoren eingeleitet wird, ja nicht einmal eine gesteigerte Intensität der Teilmgen; denn, wie genane Untersuchungen ergaben, folgt auf die Befruchtung sogar eine Periode mit erheblich verlangsanten Teilungsteupe.

Das sind die wesentlichsten Gründe, welche mich zur Einteilung der Protozoen in die zwei Unterstämme veraulaßten.

Die Plasmodroma bestehen ans Organismen, welche herkömmlicherweise in drei Klassen zerlegt werden:

I. Klasse: Rhizopoda.
II. Klasse: Mastigophora.
III. Klasse: Sporozoa.

Wir müssen vorlänfig an dieser Einteilung festhalten, wenn es uns anch klar ist, daß sämtliche drei Klassen nicht in dem Sinne natürliche Gruppen darstellten, daß sie monophyletischen Ursprungs wären. Im Gegenteil, es scheinen unsere Erfahrungen dafür zu sprechen, daß alle drei Klassen einen polyphyletischen Ursprung genommen haben.

Die Rhizopoden (auch von manchen Autoren in derselben Abgrenzung Sarcodina genanut) zerfallen in folgende Ordnungen:

1. Ordnung: Amoebina.

2. Ordnung: Heliozoa.

3. Ordnung: Radiolaria.
4. Ordnung: Foraminifera.

5. Ordning: Mycetozoa.

Auch in diesen Abteilungen hielt ich die Zunahme unseres Wissens für nicht hiureichend, um systematische Neuerungen zu ermöglichen. Wir übersehen das Gemeinsame und Trennende an den Eigenschaften der zahlreichen neu untersuchten Formen noch nicht.

Die Amoebinen und Heliozoen beherbergen noch viele heterogene Elemente; sie und die niederen Mycetozoen werden jedenfalls einen großen Austausch ihres Besitzstandes erfahren. Dabei wird wohl die letztere Ordnung überhaupt schwinden, indem ihre niederen Formen mit den Amoebinen und Heliozoen einer ganz neuen Gruppierung werden unterworfen werden müssen, ihre höheren Formen aber sich ungezwungen den pflanzlichen Organismen werden anschließen lassen.

Radiolaria und marine Foraminifera sind, wie es scheint, natürliche Gruppen; die unter dem Namen Testacea gewöhnlich den letzteren angeschlosseneu, vorwiegend süßwasserbewohnenden Formen, werden aber wohl bei einer Neugruppierung der drei niederen Ordnungen diesen genähert ihren Platz im System angewiesen bekommen. Daß die Einteilung in Lobosa und Reticularia eine ganz mnatürliche ist, bedarf wohl keiner weiteren Erforterung.

Die in meinem Buch angewanate Systematik der Myectozoen ist nur ein momentaner Notbehelf, den ich aus Mangel an eigenen genaueren Studien auwaudte. Weder die Einteilung in Protomyxidea und Myectozoidea ist eine natürliche, noch besonders die Einteilung dieser ersteren in Azoosporidae und Zoosporidae. Letztere stützt sich hauptsächlich auf das Vorkommen von amoeboiden oder gelieltragenden Schwärmern; dabei kennen wirdoch z. B. bei Acanthocystis und Microgromia das gleichzeitige Vorkommen von beiden Schwärmerformen.

Bei den Mastigophoren schloß ich mich eng an Bütschli und Blochmann an. In der Blochmann'schen Ordnung der Protomonadina errichtete ich die neue Familie der Trypanosomidae für jene Formen, welche meist mit unr einer nach vorn gerichteten Hauptgeißel und einer längs des Körpers lanfenden undulierenden Membran versehen sind.

Die Sporozoen sind diejenige Gruppe der Protozoen, deren K-nutuis in den letzten Jahren am meisten zugenommen hat. Auch diese Klasse scheint polyphyletischen Ursprungs zu sein. Schaudinn hat sie neuerdings in zwei große Gruppen eingeteilt:

- 1. Unterklasse: Telesporidia.
- 2. Unterklasse: Neosporidia.

Diese Einteilung, welche ich früher auch schon angedeutet hatte, habe ich in meinem Buch ebenfalls angewendet, da ich sie für eine durchaus natürliche halte.

Die Telosporidia zerfallen nur am Ende einer vegetativen Priode ihres Lebenskreises in Sporen und ware ohne Hinterlassung eines lebenden Restes. Die Neosporidia dagegen sind im stande, während der ganzen vegetativen Periode zu sporulieren. Sie erzengen in ihren Innern Sporen, während sie dabei fortfahren, sich zu ernähren, zu wachsen, sich zu bewegen und selbst in manchen Fällen, sich zu teilen.

Ich habe schon früher betont, daß ich die Noesporidien für sehr nahe verwandt mit manchen Rhizzopoden halte; SCHAUDISN hat ebenfalls diese Ansicht ausgesprochen und Kommt zu dem Resultat, daß die phylogenetischen Ursprünge beider Unterklassen an verschiedenen Orten zu suchen seien.

Diese Anschauung, welcher ich beipflichte, hätte mich dazu veranlassen können, die Klasse der Sporozoen in zwei gleichgeordnete Klassen anfzulösen, wenn mich daran nicht Erwägungen über den etwaicen Anscanosnunkt der beiden Unterklassen abrehalten hätten.

Wenn man die Myxosporidien ableiten will, so wird man anderen Foraminiferen hier Amlichkeit mit gewissen nan kommt zu der Ansicht, daß sie und die Foraminiferen etwa von gleichen Vorfahren abzuleiten seien. Genauer läßt sich der Ursprung aber nicht präxisieren; wir können also nur sagen, die Neosporidien stammen höchstwahrscheinlich von Rhizopod en ab.

Man war bisher meist geneigt, für die Telosporidia einen Ursprung aus flagellatenartigen Vorfahren anzunehmen. Dafür haben die neueren Forschungen keine weiteren Belege beigebracht. Denn das Vorkommen von geißeltragenden Mikrogameten kann ja in dieser Beziehung nichts aussagen. Einige noch wenig untersuchte Gruppen von Sporozoen werden uns vielleicht für die Ableitung der ganzen Gruppe wie ihrer einzelnen Zweige wesentliehe Aufschlüsses bieten: die Haplosporidien, Serumsporidien n. s. w. Besonders die ersteren scheinen in vielen Beziehungen eine Mittelstellung zwischen den beiden Unterklassen der Sporozoen einzunehmen. Sie sind zwar vielkernig, zerfallen aber bei der Vermehrung in zahlreiche einkernige Sporen, welche keine Differenzierungen anfzuweisen haben.

Wenn ich die kurzen bisher über diese Gruppe veröffentlichten Mitteilungen richtig verstehe, os schließen sie sich eng an einige Formen an, welche bisher immer zu den Mycetozoen gestellt wurden, nämlich Plasmodiophora und Tetramyxa (s. Dovlein, Protozoen als Parasifen und Krankheitserreger p. 41 ff.). Anch hier haben wir vielkernige Organismen, welche in zahlreiche einkernige, Sporen* zerfallen; bei Tetramyxa sind letztere sogar stets in Gruppen von je vier vereinigt. Dazu kommt noch bei Plasmodiophora das Abwechseln von zwei verschiedenen Kernteilungsformen, von denen die eine in der auffallendsten Weise au die von Schaudinx bei Coccidion beschriebene ermititie Mitose erinnert.

Sollten weitere Forschungen die Möglichkeit einer Anknüpfung der Telosporidien bei diesen oder ähnlichen Organismen bestätigen, so wäre das, wie bei den Neosporidien, eine Ableitung von Rhizopoden.

Es ist aber üblich, Gruppen, für welche man einen so nahe verwandten, nicht genau zu fürierunden Ursprung in der Phylogenie vermutet, in übergeordneten Kategorien des Systems vereinigt zu belassen. Die Telosporidia teilt man nach meiner Ansicht an natürlichsten in zwei Ordnungen, nachdem sich die Vermutung METSCHNIKOFF's, daß die Haemosporidien den Coccidien am nächsten ständen. bewahrheitet hat. Meine Eintellung ist fölgende:

I. Ordnung: Coccidiomorpha.

I. Unterordnung: Coccidia. II. Unterordnung: Haemosporidia.

II. Ordnung: Gregarinida.

I. Unterordnung: Eugregarinaria.

II. Unterordnung: Amoebosporidia.

Ein wesentlicher Unterschiel zwischen beiden Ordnungen besteht darin, daß bei den Coccidiomorphen, als spezifischen Zellparasiten, das vegetative, ungeschlechtlich sich vermehrende Stadium in dauernd intracellolär, bei den Gregariniden dieses Stadium in der Regel ohne Vermehrungsfähigkeit und nur in der Jugend oder nach neueren Untersuchungen gar nicht intracellulär sind. Beim Heranwachen fallen sie stets aus den Zellen heraus und werden auch meist ganz erheblich größer als die Zellen ührer Wirte. Bei sämlichen genaner untersuchten Cocci dom or phen ist ferner die Befruchtung anisogam, d. h. durch beweigliche Zellen von spermatwoiden Typus vermittelt, welche sich mit ruhenden Zellen von oudem Typus vereinigen. Die wenigen bisher genaner untersuchten Gregar in id en besitzen ganz gleich gestaltete Gameten, die Befruchtung ist isogam. Doch glaube ich, daß auf diese Verschiedenheit kein allzu großes Gewicht zu legen ist; haben wir doch bei Protozoen und Protophyten vielfach kennen gelernt, daß selbst nahe verwandte Formen in dieser Beziehung von einander abweichen können. Es ist also sehr wohl möglich, daß bei genauerer Untersuchung sich auch bei Gregariniden Anisogamie wird nachweisen lassen. ¹)

Bei den Coccidiomorphen ist die geschlechtliche Form stets maächst intracellulär, bei den Gregariniden ist es in der Regel ja dieselbe Generation, welche aus den Produkten einer geschlechtlichen Vereinigung entstanden, intracellulär herangewachsen und sätter aus den Zellen herangscraten, zur geschlechtlichen Vereinigung schreitet. Man könnte allerdings die von Siedlackst für Lankesteria ascidiae beschriebenen Erscheinungen so auffassen, daß man die der Kopulation voransgehenden Teilungen als abyckhräte

¹⁾ Diese meine Vermutung hat sich, wie ich den Compt. rend. Acad.-Sciences Paris vom Juni und August 1901 entnehme, durch Untersuchungen von Leore bereits bestätigt. Dieser Forscher, welcher sich schon durch so zahlreiche wichtige Entdeckningen inn die Sporozoenkunde verdient gemacht hat, findet bei Stylorhynchiden einen ansgesprochencu sexuellen Dimorphismus von sehr eigenartigem Charakter. Von den beiden sich in einer Cyste vereinigenden Gregarinen der untersnehten Art ist stets die eine von männlichem, die andere von weiblichem Charakter; denn die eine zerfällt durch zahlreiche Teilungen iu Mikrogameten, die andere in Makrogameten: letztere verdienen allerdings ihren Namen insofern nicht ganz, als sie die kleineren sind. Die größeren, langgestreckten, mit Geißeln versehenen Mikrogameten suchen die kugeligen Makrogameten auf und vereinigen sich mit ihnen. Die Copnla ist zugleich Sporoblast, sie verwandelt sich in die Spore (gewöhnlich als Sporocyste bezeichnet), deren Inhalt sich in die Sporozoiten teilt. Durch diese Untersuchung gewinnt somit die oben geäußerte Ansicht, daß die Teilungen in der Cyste mit der Schizogonie, die Teilung des Sporeninhalts in die Sporozoiten mit der Sporogonie der Coccidiomorphen zu vergleichen sei, an Wahrscheinlichkeit: diese ist noch vermehrt, wenn man die Vorgänge hei Adelea ovata und Legeria octopiana znm Vergleich heranzieht. Doch möchte ich einen solchen nicht zu weit ausspinnen, ehe nicht ausführlichere Mitteilungen über den Gegenstand vorliegen.

ungeschlechtliche Generation deutete. Doch sind dazu die vorliegenden Untersuchungen noch nicht eingehend genug.

Jedenfalls sind die Gregariniden deutlich von den untereinander viel gleichförmigeren Uoccidiomorphen unterschieden. Zu den sehon erwähnten Thatsachen kommt noch die gesamte, oft so komplizierte Organisation der erwachsenen Formen, welche durch die Struktur der Audenschiehten des Plasmas und seiner Ausseheidungen, die Epimeritbildungen und die Teilung des Körpers in Proto- und Deuteromerit den differenzierteren Formen eine ganz isoliert Stellung anweisen. Mit den letzteren sind aber die niederen Formen durch vielfache Zwischenstufen wohl verknüfen.

Die Coccidien und Haemosporidien sind trotz der hervorgehobenen gemeinsamen Eigenschaften, welche sie von den Gregariniden scheiden, deutlich von einander abgetrennt. Das ist wohl allgemein anerkaunt, ich brauche daher nicht darauf einzugehen.

Nur einen Puukt möchte ich in Kürze erörtern. Nach den Untersuchungen von Löszus (Compt. rend. Soc. Biologie Ser. 12. v. 2. Paris 1900) läßt sich von den bekannten Arten von Eimer i a., sämtlich für die ungeschlechtliche Generation von anderen Coccidien hielt, eine Art als Repräsentantin der Gattung erhalten. Dieselbe, Eimer ia nova Schuszus, bildet in der Oocyste ein Bündel von 30 sichelförmigen Keimen, welche typische Sporzoziten sind, obwohl se incht in Portionen abgeteitl sind, welche von Sporenschalen unnhült wären. Sie hat diese Eigenschaft der Sporenlosigkeit mit den Haemosporidien gemeinsan.

Bei den Haemsporidien ist jedoch der Zusammenhang der Sporenlosigkeit mit den speziellen Lebensverhältnissen der Unterordnung, vor allem mit dem Wirtswechsel, sehr deutlich. Außerdem hat Eimeria nur einen Sporoblasten, während die Haemosporidien deren eine größere Anzahl besitzen.

Ich halte Eimeria daher nicht für einen phylogenetischen Übergang von den Occidien zu den Haemsporidien, so interessant sie auch als morphologisches Übergangsstadium ist. Ich bin wielmehr der Ausicht, daß wir es bei Eimeria in der Sporenlosigkeit mit einer selbständig erworbenen Eigenschaft zu thun haben, deren Bedeutung oder eventuelle Vererbung von Vorfahren erst weitere Forschungen kennen lehren können.

Die Ordnung der Gregarinida habe ich insofern erweitert, als ich den bisher schon ihr zugerechneten Formen, welche ich als Unterordnung unter dem Namen der Eugregarinaria zusammenfasse, als zweite Unterordnung die Amoebosporidia hinzufügte.

Dazu veranlaßte mich der Charakter der Befruchtung sowie besuders die Sporenbildung bei den letzteren. Die Einordnung dersiehen bei den Gregarnialen erscheint noch besser gerechtfertigt,
wenn wir die neuesten Untersuchungen zu ihrer Begründung herauziehen. Nach den Resultaten von Stedlenkund Léder scheint es
nämlich, als ob bei den Gregarinen sehr häufig (wenn nicht gar allgemein) die befruchtete Oocyste nur einer einzigen Spore den Ursynung gäbe. Wenn sich dies bestätigt, so sind die Amoebosporidien als Gregarinen aufznfassen, welche an der Wurzel
dieser Ordnung stehen, vielleicht aber auch sehr nahe Beziehungen
zu den primitivisten Coccidien haben.

Jedenfalls stelen sie den Gregarinen am nächsten, so daß man sie sogar als Tribus den Monocystideen und Polycystideen gleichordnen könnte, wenn sich die Kluft zwischen diesen Tribus, wie es nach den letzten Forschungen den Anschein hat, noch weiter vertiefen sollte.

Jedenfalls versprechen uns die Telosporidien noch sehr interessante Aufschlüsse und Überraschungen, sowohl in allgemein zoologischer, als auch in zelltheoretischer Beziehung.

Leider sind die Neosporidia bei weitem nicht in dem Maße Gegenstand intensiver Forschung, als es die Telosporidien sind. Vieles in unserem Wissen von denselhen ist noch durchaus problematisch, von geschlechtlichen Vorgängen wissen wir noch gar nichts und der von mir auf S. 178 meines Protozoenbuches dargestellte Entwicklungskreis ist noch in hohem Maße hypothetisch.

Die Entwicklung aus dem Amoeboükeim und die multiple Fortplanzung der hernawchsenden Stadien, welche ich für Myxobolusarten beschrieben habe, ist gerade bei diesen Formen besonders der die Propriet in der Stadien der Propriet in der Stadien auch die kleinheit der Objekte erschwert das Studium sehr, dazu kommt, daß Experimente mit dem Wirten, deren komplizierte Gewebe täuschende Bidder ergeben können, kaum exakt anzustellen und zu kontrollieren sind. Es wäre in höchstem Grad wünschenswert, wenn andere Arten einer gründlichen Erforschung unterzogen würden.

Ich habe zwar keinen Grund, an der Zuverlässigkeit meiner rüheren Beobachtungen zu zweifeln, ich möchte nur an dieser Stelle dasselbe betonen, was ich in der ersten Publikation schon that; nämitch, daß ich bei den zahlreichen Fehlerquellen, die das Objekt mit sich brachte, nud wegen der extremen Form seines Parastismus, bezweiße, definitiv den ganzen und typischen Entwicklungscyklus der Myxosporidien festgestellt zu haen. Über die geschlechtlichen Vorgänge stehen mir überhaupt keine eindeutigen Beobachtungen zu Gebot. Während ich früher vermutete, daß der frisch ausgeschlipfte Ambeobökkein irgendwie der Befrichtung diene, bin ich jetzt mehr geneigt, in den merkwürdigen Vorgängen im Pansporoblasten die Spuraen einer solchen zu erblicken.

Ich betone alles dies ausdrücklich, damit nicht meine Resultate überschätzt werden und dadurch eine Stagnation auf diesem der Erforschung so sehr würdigen Gebiet eintrete.

Ich teile auf Grund unseres jetzigen Wissens die Neosporidien in zwei Ordnungen:

I. Ordnung: Cnidosporidia. II. Ordnung: Sarcosporidia.

Die Sarcosporidien sind noch sehr wenig bekannt; die Dentung ihrer einzelnen Stadien und Teile ist noch unsicher. Ihnen schließen sich in dieser Beziehung verschiedene kleinere Gruppen an, welche uns vorläufig noch vollkommen unverständlich sind, welche ich daher nnr als Anhänge anfüge, z. B. die Serumsporidien und Haplosporidien.

Die Cnidosporidia zerfallen in die beiden Unterordnungen Myxosporidia und Mikrosporidia. Daß dieselben eine natürliche Gruppe bilden und eng zusammengehören, ist ja wohl sichergestellt.

Unter den Myxosporidien sind die Dispore a deswegen besonders interessant, weil sie darauf deuten, daß Neosporidien und Telosporidien vielleicht aus nicht allzu entfernt verwandten Wnrzeln stammen. Morphologisch fasse ich sie anch insofern als Typus anf, als man die Polysporea als Disporeen betrachten kann, welche bei der Teilung sich nicht vollständig von einander getrennt haben, also als Kolonieen von Disporeen. Auf diese Auffassung werde ich durch die Eigenschaft mancher Polysporeen hingweisen, sowohl in großen Individuen vorzukommen, welche sehr zahlreiche Sporen erzeugen, als auch unter gewissen Umständen sehr kleiu zu bleiben, und dann nach Erzeugng von nur 2-4 Sporen an Grunde zu gehen.

Infolge derselben Erwägung habe ich auch bei dem Mikrosporidien die Einteilung in Oligosporogenea und Polysporogenea, auf Grund der Sporenzahl im Pansporoblasten, beibehalten, und nicht etwa Plistophora und Thelohania vereinigt, welche die allerdings auch sehr bemerkenswerte Eigenschaft. zeigea, daß bei der Sporulation ihr ganzer Körper in Pansporoblasten zerfällt. Diese Eigenschaft kann aber in beiden genannten Gattungen auf besonderem Weg erworben sein, und ist von geringerer Wichtigkeit, wenn sich neine Auffassung, daß je ein Pansporoblast mit dem ihn ungebenden Plasma einem Cnidosporidienindividuum entspricht, als richtig bewährt.

Über die Ciliophora habe ich nur noch wenige Worte hinzuzufügen. Sie zerfallen in zwei Klassen:

Klasse: Ciliata.

2. Klasse: Suctoria.

Die Einteilung der Ciliaten in die bekannten fünf Ordnungen entspricht durchans nnserem gegenwärtigen Wissen. Für die von BETS-RIL und BLOCHMANS begonnen Verbesserung des Systems liegt immer noch nicht genug Material vor.

Die Snctorien würden nicht an die Stelle im System gehören, welche ich mit vielen Antoren ihnen anweise, wenn die von R. Saxu in seiner Monographie der Suctorien gemachten Angaben sich alle betätigen sollten. Er glanbt bei Ihnen Centrosomen, aber keine Neebeukerne, eine komplizierte Mitsoe des Hanptkerns mit Spindelfasern nut Chromosomen nach Art der Metazoen n. s. w. u. s. w. gemiden zu haben. Er ist fest überzeugt, daß die Suctorien von Heliozoen abzuleiten seien. Alle seine Angaben scheinen mir aber so weing überzeugend, seine Abbildungen sind so mangelhaft, seine Technik so primitit, daß man wohl ruhlig seine Ansichten nnberücksichtigt lassen kann. Eine ausführlichere Kritik von Saxo's Arbeit habe ich jüngst im Zoologischen Centralblatt gegeben (v. X. 1901).

Nach meiner Ansicht würde sich also das System der Protozoen auf Grund nuserer gegenwärtigen Kenntnisse folgendermaßen darstellen:

190 F. Dofleis

Stamm: Protozoa.

- I. Unterstamm: Plasmodroma Doflein.
 - I. Klasse: Rhizopoda v. Siebold,
 - I. Ordnung: Amoebina Ehrenberg.
 - II. Ordnung: Heliozoa HAECKEL.
 - III. Ordnung: Radiolaria Johannes Müller.
 - IV. Ordnung: Foraminifera D'Orbigny.
 - V. Ordnung: Mycetozoa DE BARY.
 - II. Klasse: Mastigophora Diesing.
 - I. Unterklasse: Flagellata Cohn em. Bütschli,
 - I. Ordnung: Protomonadina BLOCHMANN.
 - II. Ordnung: Polymastigina Bütschli u. Blochm
 - III. Ordnung: Englenoidina Klebs,
 - IV. Ordnung: Chromomonadina Blochmann.
 V. Ordnung: Phytomonadina Blochmann.
 - II. Unterklasse: Dinoplagellata Bütschli.
 - I. Ordnung: Adinida Bergh.
 - II. Ordnung: Dinifera Bergh.
 - III. Unterklasse: Cystoplagellata.
 - Anhang: Trichonymphidae.
 - III. Klasse: Sporozoa Leuckart.
 - I. Unterklasse: Telosporidia SCHAUDINN.
 - I. Ordnung: Coccidiomorpha Doflein.
 - I. Unterordnung: Coccidia Leuckart.
 - II. Unterordnung: Haemosporidia Dani-

- II. Ordnung: Gregarinida Aimé Schneider em. Doflein.
 - I. Unterordn.: Eugregariuaria Doflein. II. Unterordn.: Amoebosporidia Aimé Schneider.
- II. Unterklasse: Neosporidia Schaudinn,
 - I. Ordnung: Cnidosporidia Doflein.
 - I. Unterordn.: Myxosporidia Bütschli, II. Unterordn.: Microsporidia Balbiani. II. Ordnung: Sarcosporidia Balbiani.

Anhang: Serumsporidia, Haplosporidia, Lymphosporidia etc.

- II. Unterstamm: Ciliophora Doflein.
 - I. Klasse: Ciliata.
 - I. Ordnung: Holotricha Stein.
 - II. Ordnung: Heterotricha Stein.
 - III. Ordnung: Oligotricha Bütschli,
 - IV. Ordnung: Hypotricha Stein.
 - V. Ordnung: Peritricha Stein.
 II. Klasse: Suctoria Bütschli.

Litteratur.

- BLOCHMANN, F.: Die mikroskopische Tierwelt des Süßwassers. Abt. I. Protozoa.
 2. Anfl. Hamburg 1895.
 Bürkull, O.: Protozoa. Bronns Klassen und Ordnungen des Tierreichs. Bd. I.
- BCTSCHLI, O.: Protozoa. Bronns Klassen und Ordnungen des Tierreichs. Bd. I. 1880-1889.
 CIENKOWSKI. L.: Über einige Rhizopoden und verwandte Organismen. Archiv
- Mikr. Anatomie. V. 12. 1876.

 Dorlein, F.; Studien zur Naturgeschichte der Protozoen. III. Über Myxosporidien.
- Zool. Jahrb. Anat. V. 11. 1898.

 Derselbe: Vererbung von Zelleigenschaften. Vhdl. Deutsch. Zool. Gesellsch. 1900.
- Derselbe: Die Protozoen als Parasiten und Krankheitserreger. Jena 1901.
- HAECKEL, E.: Systematische Phylogenie der Protisten und Pflanzen. Berlin 1894. Herrwing R.: Über Microgromia socialis. Arch. Mikr. Anatomie. V. 10. Suppl. 1874. Klens, G.: Über die Organisation einiger Flagellatengruppen etc. Unters. bot. Inst. Tübingen. V. 1. 1883.
- LANG, A., Lehrbuch der vergleichenden Anatomie. II. Anfl. 2. Lief. Protozoa, Jena 1901.
 - (Daselbst sehr viel nenere Litteratur.)

Schaudinn, F.: Über den Dimorphismus der Foraminiferen. Sitzungsber, Ges. nat. Freunde Berlin 1895.

Derselbe: Der Generationswechsel bei Coccidien und Hämosporidien. Zool. Centralbl. V. 6. 1899.

Derselbe: Untersuchungen über den Generationswechsel der Coccidien. Zool. Jahrb. Anat. V. 13, 1900.

München, Anfang Dezember 1901.

Die Doppelschalen von Orbitolites

und anderer Foraminiferen.

vom entwicklungsmechanischen Standpunkt aus betrachtet.

Prof. Dr. Ludwig Rhumbler. Privatdozent und Assistent in Göttingen-

(Hierzu Tafel VII und VIII und 17 Textfiguren.)

Inhaltsverzeichnis.

I. Teil.

Empirisches über die Gestaltungsform der Doppelschalen. Bezeichnnugsweise.

- l. Kap. Univalente Doppelschalen,
 - 1. Aus ganz jugendlichen Verschmelzlingen entstandene aquale univalente Doppelschalen.
 - 2. Univalente Doppelschalen, die aus der Verschmelzung von einer alten Schale mit einer Erstlingsschale entstanden sind,
- 2. Kap. Bivalente komplanale Doppelschalen. 1. Bivalente Doppelschalen, die aus verschmolzenen Erstlingsschalen bestehen.
 - 2. Bisselente Doppelschalen älterer Verschmelzlinge. Aquale Doppelschalen.
 - h) Inäquale Doppelschalen.
- 3. Kap. Bipianale Doppelschalen.
 - 1. Geknickte hivalente Doppelschalen.
 - a) Marginale Vereinigungen.
 - a) Aquale geknickte Doppelschalen. β) Inäquale geknickte Doppelschalen.
 - h) Rand-Scheiben-Vereinigungen. 2. Gekreuzte bivalente Doppelschalen.
- 4. Kap. Eventueller Einflufs einer durchbrochenen oder nachglebigen Unterlage auf die Gestatt bivalenter komplanaler Doppelschalen. Archiv für Protistenkunde. Bd. I.

- . 5. Kap. Mehrfachverschmeizungen.
- Kap. Ist die Verschmelzungstähigkeit auf Individuen von irgend welcher bestimmten Kategorie beschränkt?
 - 1. Besteht eine Altersgrenze für die Verschmelzungen?
 - Verschmelzen nur inegalosphaerische und nur mikrosphaerische Individuen mit einander oder finden auch zwischen den Schalen verschiedener Generationen Verschmelzungen statt?
 - Kap. Die Größsenverhältnisse der Mehrfachschalen im Vergleich zu gewöhnlichen Einzelschalen.
 - 8. Kap. Die Doppel- und Mehrfachschalen in der Litteratur und bei anderen Foraminiferen.
 - 1. Die Orbitolitesschalen in der Litteratur.
 - 2. Doppelschalen anderer Foraminiferen.
 - a) In der Litteratur.
 - b) Eigene Beobachtnngen an anderen Foraminiferen

II. Teil.

Mechanisch-Theoretisches.

- 9. Kap. Warum drücken die gröfseren (älteren) Verschmelzlinge stärker aut die in Bildung begriffene Stauwand als die kleineren (jüngeren)? Woher stammt also mit anderen Worten die Prävalenz des gröfseren Verschmelzlings über den kleineren?
- Kap. Verhältnis der Kerne zur Schalenabscheidung und die bei der K\u00e4mmerchenbildung malsgebenden mechanischen Faktoren.
 - 1. Die Rolle der Kerne bei der Abscheidung der Schalensnbstanz.
 - Die bei der Kämmerchenbildung maßgebenden mechanischen Faktoren.
- 11. Kap. Regenerierte Schalen und Spaltungsmonstra.
- Kap. Die Wirkung der Spannung der abgeschiedenen Schalensubstanz aut die Ausgestaltung der Doppelschalen.
- 13. Kap. Wann und warum entwickeln sich univalente Doppelschalen?

 - Univalente Doppelschalen, die ans einer alten nnd ans einer Erstlingsschale gebildet sind.
- 14. Kap. Warum bringen Erstlingsschalen bivalente Doppelschalen zur Ausbildung, sobald ihre Erstlingsachsen sich schneiden?
- 15. Kap. Gekreuzte Doppelschalen.
- $16.\ensuremath{^{\circ}\mathrm{Kap}}. \quad \text{Entwicklungsmechanische Schlufsbetrachtungen.}$
- Anhang I: Maisangaben für Orbitolites duplex Carp.
- Anbang II: Versuch einer mechanischen Erklärung der Wanderungen der Kerne nach den Stellen hin, wo die von ihnen produzierten Stoffe gebraucht werden.
- Anhang III: Die Art des Eingreifens des Kerns in die mechanische Arbeit der Zeile. Litteraturverzeichnis.
- Tafelerklärungen.

I. Teil.

Empirisches über die Gestaltungsformen der Doppelschalen.

Schon anderwärts (Rucmmers 01, p. 27) habe ich anf eigentümiche Doppelschalen aufmerksam gemacht, die man zuweilen bei gewissen Foraminiferen, vor allem bei Orbitolites gar nicht so sehen findet, und die durch eine gewisse Analogie zu den Verschmelzungserscheinungen bei Metzoen ein allgemeineres Interesse verdienen. Fiere, die in frihlsten Ausbildungsstadien mit einander verschmolzen sind, teilen den, nach der Verschmelzung von beiden Tieren gemeinsam aufgebauten, Schalenteilen in der Regel einen Aufbau mit, der ganz denjenigen eines gewöhnlichen Einzelindividuu uns entspricht. Es einnert das an die von Zus Strassex (18) festgestellte Entwicklung von verschmolzenen Ascariseiern ("Risseneier" Zur Strassex) und an das von Duissen aufgedeckte Verbalten mit einander verschmolzener Seeigeblastulae (Deiesen 00, p. 430), die beide nach der Verschmelzung ein einheitliches normales Individumn aufbauen.

Ant der anderen Seite trägt derselbe "nach der Verschnetzung gemeinsam anfgebaute" Schalenteil der Foraminiferen-Doppelschalen eine deutliche Duplicität zur Schan, wenn die beiden Individen bei ihrem gegenseitigen Anfeinandertreffen bereits älter waren, d. h. schon größere Schalen vor ihrer Verschnetzung als Einzeltiere abgeschieden hatten. Es steht also eine derartige Coolesetz älterer Schalen mit den künstlich zur Verwachsung gebrachten alleren Amphibienlarven Bousk (91', die nach ihrer Vereinigung sich durchans als Doppeltiere weiterentwickelten, in kanm zu verkennender Analogie.

In diesem Aufsatze soll nun eine genauere durch Photographien unterstützte Beschreibung der mir bekannt gewordenen Doppelschalen, eine Analyse des mechanischen Zustandekommens derselben und eine nähere Prüfung erfolgen, in wie weit die erwähnte Anabeig zwischen diesen protozootischen Schalen und den Verschmel-Zungen bei Metazoen zu recht besteht und in wie weit sie etwa eine böß zufüllige ist.

Die nachstehenden Untersuchungen werden sich fast ausschließlich mit Doppelschalen von Orbitolites duplex Carp. beschäftigen. Sie wurden aus einer sehr großen Menge von gewöhnlichen einfachen Schalen derselben Art ausgelesen, die Prof. Schausnaand auf der Insel Laysau gesammelt hat, wo sie als leere Schalen an den Küstensimmen in großen Massen angeschwemmt, eine Art Küstensand darstellen, wie sehon von Daxa (eit. bei Walther 93, p. 210) festgestellt worden ist. Daneben hat Schauussaaxo anch konserviertes Material mit Weichkörperen mitgebracht und mir zur Verfügung gestellt, so daß auch die Weichkörper untersucht werden konnten. Allerdings fanden sich unter diesem Weichkörpernaterial keine Doppelschalen, was aber aus den später (Kap. 10) genannten Gründen nicht sehwer ins Gewicht fällt.

Außer Orbitolites duplex war anch Orbitolites complanata Lam. in großer Zahl im genannten Material vorhandeu; ') auch sie war, wenn auch selteuer, in Doppelschalen vertreten, von denen in allen Hauptstücken dasselbe gilt, wie von den Doppelschalen der O. duplex. Die einfacheren Kammernnsyerbältuisse hiessen mich die Orbitolites duplex bei der nachfolgenden Darstellung bevorzugen.

Das ieweilige Alter der Verschmelzlinge läßt sich bei Orbitolites leicht, wenn anch nur in relativen Größen augeben, nämlich in Kammerringeu, welche sich um die Embryonalkammer dieser cyklisch wachsenden, biplan kreisscheibenförmigen Foraminifere, in um so größerer Zahl vorfinden, je älter sie ist. Eine Schale ist zehn Kammerringe alt, wenn sie zehn Kammerringe um die Embryonalkammer herum gelegt hat. Welchem Zeitwert ein Kaunmerring entspricht läßt sich aus dem Aufbau der Schale nicht eutnehmen. Dieser Zeitwert ist aber auch für unsere Frageu gleichgültig und zudem voraussichtlich nicht immer gleich, sondern, wie ohne weiteres vorausgesetzt werden darf, von der zur Verfügung stehenden Nahrungsmenge, der Temperatur und sonstigen nicht leicht zu übersehenden äußeren Umständen abhängig. Da die Schalenteile, die einmal angelegt sind, auch späterhin erhalten bleiben, wenn während des Wachstums weitere Schalenteile hinzugekommen sind. so führt jede Schale so zn sagen Protokoll über ihre eigene Ausbildungsgeschichte und es läßt sich im späteren Alter der Schale noch vielerlei späterhiu erkennen, was die altgewordene Schale in ihrer Jugend durchgemacht hat.



³) Die Untersuchung der anderen im Material Schautzsland's vorgefundenen Foraminiferen wird später in den Zoolog, Jahrbüchern (Sprzoent) erfolgen; hier wird nur auf das gegenwärtige Thema Bezügliches mitgeteilt. Herrn Prol. Dr. H. Schautzsland erfalbe ich mir aber sehen hier meinen vorlänfigen besten Dank für die Zuweisung des Materials abzustatzen.

Verschmelzungen von Schaleu treten bei Orbitolites ganz besonders leicht ein. Sie setzt sich in großer Zahl und oft in mehreren Exemplaren dicht neben einander auf Tangen fest, so daß die anwachsenden Schalen während des Wachstums mit ihren Rändern zusammenstoßen und dann mit einander verwachsen. Die Tangstücke, von denen Herr Prof. Schauinsland einige auf Lavsan sammelte, gehören verschiedenen Gattungen und Arten an. und werden von den Orbitoliten in verschiedenster Weise besetzt. Für gewöhnlich treffen die Schalen in einer Ebene auf einander, weil sie meistens beide der ebenen Blattfläche eines Tanges mit einer ihrer Scheibenflächen flach anfliegen. Manchmal stoßen sie aber anch unter einem beliebigen Winkel zusammen; z. B. wenn die beiderseitige Begegnung an der Abzweigungsstelle eines Seitenastes oder auf einer stark gewellten Fläche eines Tanges stattgefunden hat, und die eine Schale auf einem Wellenberg, die andere in einem Wellenthale sitzt.

Bezeichnungsweise.

Zur Erleichterung der nachfolgenden Darstellung und zum Verständnis der beigegebenen Tabellen sollen einige Ausdrücke eiugeführt werden.

Bei den megalosphaerischen Schalen von Orbitolites duplex, mit denen wir es im Nachstehenden vorwiegend zu thun laben, folgen auf die große, bekanntlich als Megalosphaere bezeichnete Embryonalkammer zunächst 2-6 Kammerreihen i Photolin. Gedie nach nicht die Megalosphaere ringartig umfassen, sondern bloß nach einer Seite him sich als mit der Reihenzahl immer größer werdende "Teile" von Kreisbogen der Megalosphaere anschließen.

Die megalosphaerischen Embryonalkammern von Orbitolites duplex bethen nas einem etwas abgeplatteten, an einer Seite eine geringe Zanpitzung tragenden, sonst kugligen Centralranm, um dessen Zaspitzung eisel ein schlausch Fruiger Kammertell wis eine Öse herminget (Hobot 1). Ber schlauschfürnüger Teil nindet nach einem vollen Umgang wieder an der Zaspitzung umd öffnet sich ier dann, um die Erstlügskammern annarchäufert. Da sich die nicht cyklischen Erstlügskammern manchann nicht leicht von den späteren Kammerringen unterschrieft niesen, o hätt sich der ungefähre Verlauf der Erstlügsschese oft konneuer dadurch inden, daß man durch die Mitte des Centralrammes and seine Zaspitzung sich die Elnie gesengen denkt, die unt aussechender Annäherung mit der Erstüngssches masmmenfillt. Jedoch ist die Embryonalkammer manchunal anormal berüngen (Photo 6), so daß dam die auggeschese Erkeibeterum gickt gilt, sondern der durch die Definition der Erstlüngssches angegebene Weg eingeschlagen werben muß.

Diese "nicht zu vollkommenen Kreisen zusammenlaufenden 2-6 Kammerreihen" bezeichne ich als "Erstlingskammern."

Die durch die Mitte der Reihen der Erstlingskammern und die Mitte der Embryonalkammer hindurchgehend gedachte Linie soll "Erstlingsachse" heißen.

Die späteren Kammern legen sich in Form mit dem Alter der Schale an Breite zunehmender "geschlossener" Ringe um den Erstlingsteil der Schale (= Megalosphaere + Erstlingskammern) herum und werden deshalb als "Ringkammern" oder kurzweg als "Ringe" bezeichnet. Jede Ringkammer ist in kleine Sekundärkämmerchen untergeteilt, die, mit ihrer Längsachse in der Höhenrichtung der Scheibe verlaufend, an den beiderseits an die äußeren Scheibenflächen der Schale angrenzenden Enden unter wiederum "kammeriger" Anschwellung nach dem Schalencentrum zurückgeneigt sind, and in den anf einander folgenden Ringen alternierend stehen. Die Kämmerchen desselben Ringes sind durch einen cirkulären Verbindungskanal in Connex gesetzt und münden am Schalenrand mit besonderen Mündungsporen nach außen, von denen sich normalerweise zwei (pro Kämmerchen) vorfinden, die iedoch bei meinen Exemplaren gar nicht selten zu einer verschmolzen sind. Sie sollen einfach als "Randporen" bezeichnet werden. Wenn diese Randporen von nenen Kämmerchen überdeckt werden, stellen sie radiäre Kammerverbindungen von Ring zu Ring dar.

Die alternierende Anordnung der Kämmerchen ist derut eingerichtet, daß namentlich bei durhållenden Licht (Photo 7, 24 n. a) eine ein um kunstvollen Begelmäßigkeit ansgeführte Figur entsteht, die an diejenige erinnert, webele man hänfig auf der Rück-wite von Tasebennhren angebracht findet. ?) Diese Figur kann das Abzählen der Ringe sehr erschweren, da man durch sie leicht in falsehe Kammerrelhen eingeführt wird. Beobachtungen bei auffällenden Licht bringen dagegen die Ringe deutlich zum Ausdruck (Photo 18–20 n. 33–30).

In betreff der verschmolzenen Schalen (die nach meiner früheren Benemung [95a, p. 11] als "Doppelschalen" zu bezeichnen sind, weil bei ihnen nicht bloß die Schalen, sondern im Inneren derselben auch die Weichkörper in direkter Berührung stehen) sind nachfolgende Ausdricke gebrancht worden.

Jeder Teilhaber an einer Doppelschale wird als "Verschmelzling" bezeichnet. Sind die Verschmelzlinge in erkennbarer Weise

¹) Herr Prof. W. Roxx hat mich auf dem Zoologenkongreß in Berlin darauf aufmerksam gemacht, daß diese Zeichnung sehr an Trajektorieusysteme erinnere, wie man sie in mauchen Knochen findet.

ungleich alt, dann heißen sie "inäqual"; sind sie bezüglich litres Alters nicht merkbar verschieden, so werden sie "äqual" genannt, im gleichen Sinne ist eine "äqnale" oder "inäquale" Doppelschale eine solche, die aus äqualen, bezielungsweise inäqualen Verschmelzlingen besteht.

Doppelschalen, deren Verschmelzlinge in einer gemeinsamen Ebene liegen, nenne ich "komplanale"; 1) solche dagegen, deren agehörige Verschmelzlinge verschiedenen Ebenen angehören, "biplanale".

Alle Kammern, die schon zur Zeit der Verschmelzung (als die Tiere mit ihren Schalenrändern eben zusammentrafen) angelegt waren, die also zu dem Verschmelzungsakte bereits fertig mitgebracht wurden. bezeichne ich (einerlei, ob es sich dabei um Erstlingskammern oder auch um Kammerringe handelt) als "Drätingale Kammern".

Im Gegensatz hierzu sind als "postjugale Kammern" alle diejenigen bezeichnet, welche erst nach der stattgefundenen Verschmelzung anfgebaut worden sind.

Die von Embryonalkammermitte des einen zur Embryonalkammermitte des anderen Verschmelzlings gezogen gedachte Linie bezeichne ich als "Verbindungsachse".

Die Winkel, welche die Verbindungsachse mit den Erstlingsachsen (cf. oben) bildet, sollen "Winkel der Erstling sachsen" heißen (cf. Textfig. A die durch Punktierung kenntlich gemachten Winkel).

Als "Verschmelzungsnaht" gilt diejenige Linie, in welcher die Kammern der beiderseitigen Verschmelzlinge an einander stoßen. Die Verschmelzungsnaht schneidet die Verbindungsachse fast immer rechtwinklig.

Unter "orthogonalem Durchmesser" oder kurz unter "Orthogoualachse" bezeichne ich' in jedem Verschmelzling denjenigen Schalendurchmesser, welcher zur Verbindungsachse (im Endpunkt derselben) senkrecht steht.

Biplanale Doppelschalen können auf zweierlei Weise kom-

⁵) Die Endung "planal" soll anufrücken "Ebenen angebürig", nieht etwa sehlechtin "eben" wie die Endung "plan". Eine "biplane" Schale ist nach altem Sprachgebrauch eine mit zwei ebenen Oberflächen ansgestattete. Eine "biplanet" Dippelschale aber eine, deren verschmolzene Einzelschalen in verschiedenen Ebenen liegen.

⁷) Diese sehr zweckmäßigen Ausdrücke (präjugal und postjugal) verdanke ich einem gütigen Vorschlage des Herrn Geh, Reg.-Rat Prof. Dr. E. EHLERS.

poniert sein. Im ersten einfachsten Falle bleiben die Orthogonalachsen der beiden Verschmelzlinge unter sich und mit der Verschmelzungsnaht parallel, die beiden Schalenscheiben schneiden sich dann winklig in der Verschmelzungsnaht. Die Verbindungsachse wird winklig geknickt, ben Winkel, den die Verbindungsachse salsdann bildet, und dessen Scheitel auf der Verschmelzungsnaht gelegen ist, bezeichne ich als "Knickungswinkel", die betreffenden Doppelschalen als "geknickt; boppelschalen".

Im zweiteu Komplicierteren Falle Kreuzt die Projektion der einen Orthogonalachse auf die durch die andere Orthogonalachse gelegte Vertikalebene 1⁵ die Orthogonalachse des anderen Verschmelzlinges unter Bildung zweier Winkelpaare, dessen kleinere gleiche Scheitelwinkel "Kreuzungswinkel" genannt werden sollen. Unter derartigen Verbältuissen bezeichne ich die betreffenden Doppelschalen als "ge-kreuzte Dopp elschalen" ibezw. klürzer als Kreuzlinge). (Fig. F.)

Je größer die Krenzungswinkel sind, desto mehr verliert die Verschmelzungsnaht an Ansdehnung, weil naturgemäß mr an der Verlötungsstelle des Krenzes eine solche vorhanden sein kann, und diese Verlötungsstelle nm so kleiner wird, je schroffer die Krenzung ist.

Der Aufban der postjugalen Schalenteile läßt zwei verschiedene Ausbildungsmodi erkennen.

Der "un i va len te" Modus ist dadurch gekennzeichnet, daß die postiguelne Kammeru durchweg ihr gewöhnliches Verhalten zeigen, abo sich als ungestörte konzentrische Ringe zu einer vollständig normal aussehenden Schalenscheibe zusammenfügen, die sich von der Ausbildung einer gewöhnlichen Einzelschale nur dadurch auszeichnet, daß im Centrum der Kammerringe nicht wie sonst "eine" Embryonalkammer, sondern deren "zwei" liegen, die entweder direkt zusammenstoßen (Photo 7) oder auch durch einige präjugale Kammerringe getrennt sein können (Photo 4).

Bei den univalenten Doppelschalen haben demnach die mit einander verschnotzenen Schalen während lires gemeinsamen Wachstums keine vollen Ganzkreise von Kammern zur Ausbildung gebracht, wie ihnen als Einzelschale zukäme, sondern jeder Verschmedzling produziert fortgesetzt jeweils nur einen postjugalen Halbkreis von Kammern. Erst durch den engen Zusammenschluß der beiderseitigen postjugalen Halbringe entstellen die Ganzringe der postjugalen Zeit-

i) Ich sehene hier vor dem Ausdruck "geknickte Achse" nicht zurück, um nicht noch mehr Termini einführen zu müssen.

²⁾ Ebene, die senkrecht zur Schalenscheibe in der Orthogonalachse errichtet ist.

periode, die sich als gemeinsames Produkt um die beiden Verschnelzlinge als gemeinsames Centrum herumlegen.

Jeder Verschmelzling hat also einen Teil seiner prospektiven Poterz (d. i. seines individuellen Könnens) aufgegeben und als Hälte mit dem anderen ein gemeinsames einheitliches Ganzes erzegt. Es handelt sich demnach um "verschmolzene Einheitsobjekte" in Sinne Durssch's (00, p. 431), allerdings mit der Maßgabe, daß die zur Zeit der Verschmelzung bereits fertiggestellten beiderseits mitgebrachten p-präjugalen Kammern' nicht verändert und deshalb anch nicht gleichfalls in ein Einheitliches umgeschmolzen werden. Die Einheitsstruktur bezieht sich nur auf das nach der Verschmelzung Gebildete, nicht auf das, was schon vor dem Zusammentreffen gebildet war.

Der "bivalente Modus" des postjugalen Schalenaufbanes besteht darin, daß die beiderseitigen Verschmelzlinge auch nach der Verschmelzung ihre Kammerkreise voll (also nicht wie vorhin als Halbkreise) zur Ausbildung zu bringen suchen. 1) Es handelt sich bei solchen Schalen offenbar ohne iede Einschränkung um "Zwillingsentwicklung" im Sinne Driesch's (00, p. 431). Ein Umstand macht die bivalenten Schalen besonders auffallend. Da die Schalen während ihres Zusammentreffens auf Fremdkörpern festsitzen, können sie nicht aus einander rücken, während sie beiderseits ihre "vollen" Kammerringe zur Ausbildung bringen, da nun infolge hiervon die beiderseitigen Ringe sich an der Verschmelzungsstelle zwischen den Schaleurändern der zusammentretenden Tiere gegeneinanderpressen müssen und in den früheren Schalenebenen nicht Platz finden können. so hebt sich an der Verschmelzungsnaht der Wachstumsrand der gegen einauder andrängenden Schalen nach oben, d. h. in einer der Unterlage (Alge) entgegengesetzten Richtung - in die Unterlage selbst kann er sich wegen deren Widerstandskraft natürlich nicht hineinsenken - manerartig empor und es entsteht "auf der Verschmelzungsnaht" eine aus Kammerderivaten der beiden Verschmelzlinge zusammengesetzte Scheidewand, die ich ihrer Entstehungsursache wegen als "Stauwand" bezeichnen will (SS, in Photo 14-16 n. 19-22).

Diese Stauwände sind es. welche die bivalenten Doppelschalen besonders auffällig machen; doch muß gleich hier darauf aufmerksam gemacht werden, daß ganz täuschend ähnlich sehende Wände und

¹) Daß hierbei die beiderseitigen Sekundärkammerreihen mit einander verschnolzen sind, wird später gezeigt werden.

ähnliche Schalenanswüchse auch bei gewöhnlichen einfachen (nach altem Brauche als "laciniat" bezeichnete) Schalen vorkommen, die sich dann aber durch den Besitz von bloß "einer" Embryonalkammer der Verwechslung mit Doppelschalen entziehen. Die bloß laciniaten Auswüchse lassen keine bestimmte Lagerung zum Schalenganzen erkennen, während sich die "Stauwände der Doppelschalen stets auf der Verschmelzungsnaht (also innerhalb des Abstandes zwischen den beiden Embryonalkammern) in die Höhe richten und außerdem senkrecht zur Verbindungsachse stehen. Laciniate Auswüchse kommen auch bei Doppelschalen vor, lassen sich aber, wie aus dem eben Gesagten folgt, von den echten Stauwäußen stets durch ihre Lagerung unterscheiden.

Bei gekreuzten Doppelschalen kanu die Stauwandbildung fehlen (cf. Kap. 5), die gekreuzten Schalen setzen sich dann aber so scharf von einander ab, daß ihre Natur als bivalente Doppelschalen gar nicht verkannt werden kann.

Zu den beigegebenen Photographien ist zu bemerken, aß sich die von der Bildfäche aus nicht Fibbe hebenden Stauwänden der Lielte, bei welchen die Schalenezkrescenzen bei dem durchfallenden Lielte, bei welchen die Schalen zur Sichtbarnachung ihrer Kammern aufgenommen werden müßen, als dunkle ungekammerte Streifen projizieren, deren Kanmernung nicht erkanut werden kann, weil bei der Aufnahme unter Vergrößerung natürlich inmer nur eine optische Ebene der Schale scharf eingestellt werden komnte. Die irichtige Interpretation der Bilder soll durch die bei auffallendem Lichte angefertigten Photogramme 18-20 n. 30-35 erleichtert werden.

Ehe wir uns zur Besprechung der einzelnen Arten von Doppelschalen wenden, mag noch einmal folgender Schlüssel an die Eigentümlichkeiten der von nus unterschiedenen Kategorien von Doppelschalen erinnern:

	Ohne Stauwaud auf der Verschmelzungs- naht	
liegen in einer Ebene: kompla-	Mit Stauwand auf der Verschmelzungs-	pelschalen.
	naht	2. bivalente kom- planale Doppel-
		schalen.

Die Orthogonalachsen der Verschmelzlinge sind parallel. Stauwand vorhanden . . 3. geknickte bivalente Doppel-Die Verschmelzlinge schalen. liegen in verschie-Die Orthogonalachsen biplanale Doppel- der Verschmelzlinge lel. Bei schroffer Krenzung ist die Stanwand reduziert. . . 4. gekreuzte bivalente Doppel-

schalen

Kapitel. Univalente Doppelschalen.

schalen.

(Ohne Stanwand "zwischen" den Verschmelzlingen.)

Univalente Doppelschalen können sowohl, wie früher gesagt (01), von ganz jugendlichen Verschmelzlingen als auch, wie hier hinzugefügt werden muß, dann gebildet werden, wenn bloß der eine Verschmelzling zur Zeit der Verschmelzung gauz jugendlich, der andere aber bereits sehr alt war.

1. Aus ganz jugendlichen Verschmelzlingen enstandene äquale univalente Doppelschalen.

Die regelmäßigste Ausbildung der hierher zu rechnenden Doppelschalen zeigt das in Photo 7 abgebildete Exemplar, hier ist der Verlauf der Kammeranordnung so regelmäßig und einheitlich, wie er sonst selbst bei gewöhnlichen Einzelschalen gar nicht oft vorkommt. Die beiden Embryonalkammern stoßen unmittelbar an einander; präjngale Kammerringe sind überhaupt nicht vorhanden; Kammerringe waren also während der Verschmelzung überhaupt noch nicht erzeugt; wohl aber wäre es denkbar, dass die zusammengetretenen Megalosphaeren schon einige Erstlingskammern, die ia keine Ringe bilden, besessen haben, darüber ist eine Entscheidung nicht möglich. Es steht nur fest, daß die Megalosphaeren nur eine ganz geringe Anzahl oder auch gar keine Kammern erzeugt hatten, als sie auf einander trafen.

Das Letztgesagte gilt auch von den zwei weiteren Exemplaren, die in Photo 3 und 5 abgebildet sind; auch sie besitzen näntlich keine präjugalen Kammerringe. Der periphere Rand dieser Schalen ist z. T. durch Bruch, größtenteils aber durch Ungleichmäßigkeiten in der Kammerausbildung – die bei allen Schalen, also auch bei den Einzelindividnen, in ganz der gleichen Weise vorkommen nicht so regelmäßig als bei dem Exemplar Photo 7. Im Übrigen läßt sich aber auch bei diesen Schalen die durchaus einheitlicheunivalente⁴ Ausbildung der Donnelschalen nicht verkennen.

Daß das direkte Aneinanderstoßen der beiderseitigen Embryonalkammern, wie es die seither betrachteten Dopelschalen zeigen kein unerläßliches Erfordernis für eine recht regelmäßige Ausbildung der univalenten Doppelschalen ist, zeigt das Exemplar Photo 4 dessen Embryonalkammern deutlich um zwei präjngale Ringe von einander getreunt sind.

Die fünf übrigen äqualen univalenten Doppelschalen, die ich in deu von mir untersuchten Material aufgefunden habe, zeichnen sich durch einige weitere Besonderheiten aus: ihre Scheibenflächen sind nicht glatt, sondern mit verschiedenartigen Exkresconzen besch

Die Schale, Photo 12, zeigt zwei auf der Schalenscheibe senkrecht stehende — die eine nach oben, die andere nach unten von der Bildfläche gerichtete-mauerartige kurze Radiärfalten.

Das Exemplar, Photo 8, zeigt am Rande eine stark zugespitzte, trichterförmige Spaltung, deren weitere Öffnung an der Schalenperfpherie liegt, während die Trichtermündung auf die eine der beiden Embryonalkammern zugerichtet ist.

In der Photographie hat dieser Trichter durch den V-förmigen dunkleren Streifen Ausdruck gefunden, dessen Scheitel, wie man sieht, der einen Embryonalkammer zugekehrt ist.

Die beiden in den Photogrammen 9 und 10 wiedergegebenen Schalen führen eine Spaltung der Schalenscheibe parallel zur Verbindungsachse vor, die bei Photo 9 noch wie ein zusammengedrückter Trichter aussieht, bei Photo 10 aber ohne seitlichen Abschluß zum Trichterkegel ist; die emporstehenden Spalthälften lassen sich durch ihre Dunkelung in der Photographie erkennen.

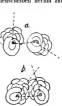
Die präjugalen Kammerringe übersteigen auch hier die Zahl vier nicht, in vier Fällen sind überhanpt keine präjugalen Ringe vorhanden, wie die Tabelle b im Anhang I zeigt (cf. No. 5 n. 7—9).

Keine dieser Exkrescenzen zeigt die charakteristische Lagerung einer echten "Stauwand", senkrecht zur Verbindungsachse im Zwischenraum zwischen den beiderseitigen Embryonalkammern.

Man könnte daran denken, daß die genannten Schalenauswächse Stauwände vorstellten, die uicht wie die echten Stauwände von den späteren geschlossenen Kammerringen erzengt sind, sondern von einer Kollision der nicht zu Ringen an einander gereihten Erstlingskammern herrührten. 1)

Es läßt sich ja leicht einsehen, daß die Kollision der beiderseits zur Kammerbildung aus den Randporen vorgeflossenen Sarkodemassen, oder kurz gesagt der beiderseitigen Kammeransätze, nur dann "zwischen" den beiderseitigen Embryonalkammern "senkrecht" zur Verbindungsachse stattfinden "muß", wenn die nenzugesetzten Kammern als volle Kreise rings um die Schalenscheiben herum zur

Ausbildnng kommen, denn die gemeinsame Schnittsehne (cf. Verschmelzungsnaht) zweier sich schneidender Kreise (cf. Ringkammern per Verschmelzlinge) steht stets seukrecht zur Verbindungslinie (cf. Verbindungsachse der Mittelpunkte der beiden Kreise. Die Collision kann dagegen auf sehr verschiedenen Strecken eintreten, wenn die Kammern, wie dies bei den Erstlingskammern der Fall ist, nur nach bestimmten Richtungen hin angesetzt werden; Voranssetzung ist hierfür nur, daß die "Erstlingsachsen" (cf. p. 197) sich schneiden, denn nur dann werden die Erstlingskammern mit einander kollidieren, ehe sie von Ringkammern umrahmt werden. Damit sich nun die Erstlingsachsen, die ihren 0-Punkt im Centrum der Embryonalkammeru haben, schneiden können, ist es notwendig, daß beide auf Erstlingsachsen", deren derselben Seite der Verbindungsachse liegen und mit der Verbindungsachse gemeinsam ein Dreieck bilden (dessen Eckpunkte in den Mittel punkten der Embryonalkammern und dem Schnittpunkte der Erstlingsachsen gegeben sind). Dieses Dreieck kann aber natürlich nur dann zu stande kommen, wenn die Snmme der Winkel der Erstlings-



Textfig. A.

Schema, soll zeigen, daß sich die Erstlingsachsen nur dann schneiden können, wenn die Summe der -Winkel der Scheitel in der Figur pnuktiert sind, nicht größer als 180° ist. In Fig. a ist die Summe größer als 180 ° (nămlich = 85 + 215 ° = 300°), in Fig. b kleiner als 180° (nämlich = 75 + 50° == 125°); in Fig. b schneiden sich die Erstlingsachsen daher; in Fig. a dagegen nicht.

1) Die nachfolgende kurze mechanische Auseinandersetzung, die eigentlich in den theoretischen Teil der Arbeit gehört, ist bereits hier eingefügt, um anf die erentuelle Bedentung der Winkel der Erstlingsachsen anfmerksam zu machen. achsen nicht über 180° beträgt, wie ohne weiteres ans Textfig. A hervorgehen wird.¹) (Winkelsumme im Dreieck = 180°.)

Nun ist aber, wie ans unserer Tabelle 1 im Anhang I hervorgeht, bei allen seither betrachteten univalenten Doppelschalen — ob sie glatte Oberflächen oder die erwähnten Exkressenzen tragen, ist hierbei einerlei — die Summe der Winkel der Erstlingsschsen (siehe die entsprechende Rubrik in der Tabelle) größer als 180°. Die er wähnten Exkressenzen können also nicht ohne Weiteres auf eine Kollision der Erstlingskammern zurückgeführt werden.

Darau ändert sicht uichts, wenn wir später sehen werden, daß die Kollision der Erstliugsachsen unter besonderen Umständen sogar echte Stauwandbildung hervorrafen kann. Die erwähnten Exkresceuzen verschuldet sie offeubar nicht, sondern es handelt sich hier mu sogenannte Jac in ist er Bildungen, die ebenso häufig auch bei gewöhnlichen Einzelschalen angetroffen werden (Photo 17 und 18 L; man vergleiche 18 L mit 10 L; tile Schalen Photo 17 u. 18 sind einfache Schalen, denn sie haben nur eine Embryonalkammer) und die deshalb nicht im stande sind, die univalenten Doppelschalen ihres einheitlichen Ausbild ungscharakters zu entkleiden, den wir ihnen zugeschrieben haben.

Univalente Doppelschalen, die aus der Verschmelzung von einer alten Schale mit einer Erstlingsschale entstanden sind.

Univalente Doppelschalen kommen auch dann zu stande, wenn eine alte Schale, die schon eine größere Zahl von Kammerringen (bei meinen hierher gehörigen Exemplaren sind es stets mehr als zwölf erzeugt hat, mit einer Erstlingsschale zusammentrifft, die überhaupt noch keinen Kammerring besitzt, sei es, daß sie erst, nachdem sie einfache Embryonalkammern oder sei es, daß sie erst, nachdem sie

deren Angabe wir zu späterer Verwendung bei unseren mechanischen Ableitungen nicht eutbehren können.

⁵) Die Winkel müssen stets so gemessen werden, als gehörten sie bereits einem, wenn schou numfiglichen, Dreirek an, d. h. man darf nie einen Schenbei überschreiten, um zu dem anderen Wiskel zu gelangen, sondern mut die Messungen entweder rechts oder links von der Verbindungsgehee (nie einamt rechts, einmal links von ühr vorachnen, wenn man sich auf dem Liniessystem: "Erstflügsachse des einen Verschmelzlings-Verbindungsachse-Erdings-echte des anderen Verschmelzlings-Verbindungsachse-Erdings-echte sich zu der Verzeitsings-echten gehem denkt. Die Nullilinie des Transporteurs ist auf der Verzeits bei des Verzeitsings erst der Verzeitsings-echten gehem der Winkelmaßen missen durch die vier Qudnartung. Aus bis 3030 derhereben.

bereits einige litrer nicht ringförnigen Erstlingskammern angelegt hatte, von der alleren erreicht wurde. Es findet dann eine einfache Umfließung der fremden Embryonalkammer und ihrer eventuellen Erstlingskammern statt, welche höchstens mit einer Verdickung der Skalenscheibe (Fig. 13 der danuk E Heck bei A) verbunden ist (da, wo die Erstlingskammern der untfossenen fremden Embryonalkammer liegen).

Das Exemplar Phot. 13 trägt über der Embryonalkammer des alteren Verschneizlings einen laciniaten Kamm (L), der seiner Lage nach bereits lange vor der Kollision errirbtet worden sein muß—denn er zieht sich schon über die frühesten präjugalen Kammerringe hin — er darf deshalb in keiner Weise mit der späteren beilerseitigen Verschneizung in ursächlichen Zussammenhang gebracht werden. Eine echte Stauwand, die auf der Verbindungsachse EF, liegen müßte, fehlt. Der Scheibenkontur ist nach der eingeschnolzenen Erstlingsschale hin etwas zugespitzt; im übrigen hat die Einschneizung des Fremdlings keine weiteren Störungen in Kammergefüge des größeren Verschneizlinges hervorgebracht in

Ich habe im ganzen drei komplannle Doppelschalen dieser Art aufgefunden. Keine hatte eine Stauwand zwischen der Enbrytonalkammer der älteren Schale und derjenigen des in die Schalenscheibe einverleibten Erstlingsschale hochgetrieben, die Schalen sind also alle drei "univalent"; die Summe ihrer jeweiligen beidersetligen Erstlingsachsenwinkel beträgt durchweg über 180°, so daß sich also die Erstlingsachsen in keinem der drei Exemplare schneiden.)

Ausser den drei genannten komplanalen Doppelindividuen hesitze ich ein Exemplar, dessen einverleibte Erxtlingsschale einen ungefähr rechten Winkel mit der größeren Schale bildet, welches also biplanal ist, und das gleich hier abgehandelt werden soll, obgeleich es eigentlich in ein späteres Kapitel gehört, um die Verschnelzung von Erstlingsschalen mit älteren Schalen in Einem erledigen zu können.

Die Erstlingskammern der einverleibten Jugendschale haben sich nur drei Kammerlagen hoch aus der Scheibe der größeren Schale äußerst anscheinbar emporgewulstet; im übrigen haben sie die ältere in keiner sonstigen Weise alteriert; eine Stauwand zwischen den Embryonalkammern fehlt gämzlich: also ist auch diese Schale uni-



i) Ob das "Nichtschneiden" der Erstlingsachsen Bedingung für die "Univalenz" ober hechgradig inäqualen Doppelschalen ist, kann aus der geringen Zahl der Fälle nicht gesehlossen werden; bivaleute Doppelschalen (mit echter Stauwand) dieser Art sind mir nicht ror Augen gekommen.

valent. Die beiderseitigen Erstlingsachsen schneiden sich nicht. Die Doppelschale besitzt acht postjugale Kammerringe, die allei den größeren Verschmelzling zugehören. Die eingeschmolzene Jugendschale ist also recht erheblich im Wachstum hinter dem älteren Verschmelzling zurückgeblieben; sie seheint nach der Verschmelzung überhautn icht mehr gewachsen zu sein.

Die geschilderten univalenten Doppelschalen stark inäqualer Verschmelzige dürfen nicht mit Einzeltieren verwechselt werden, die in Brutbildung begriffen sind (cf. Lustra 95, p. 431). Sie lassen sich daran erkennen, daß die Schalenwände der Jugendschale mit derjenigen des älteren Verschmelzlüges in substanzieller Kohärenz stehen, während die Schalen der Brut stets frei (d. h. ohne durch Schalensubstanz mit der Mutterschale fest verbunden zu sein), in besonderen größeren Brutbohlräumen am Schalenrande der Mutter liegen.

Fassen wir nun die im vorstehenden Kapitel gesammelten Erfahrungen zusammen, so ergiebt sich folgendes:

Eine univalente Ausbildung der Doppelschalen (dauernde Verzichtleistung auf die Ausbildung voller Kammerringe für jeden Verschmelzling; die postjugalen Kammerringe werden von beiden Verschmelzlingen gemeinsam erzeugt) konnte nachgewiesen werden:

Erstens bei beiderseitig sehr geringer Zahl der präjugalen Kammerringe (nicht über vier); also wenn beide Verschmelzlinge bei der gegenseitigen Kollision noch sehr jung waren.

Zweitens bei einerseitigem gänzlichen Fehlen und anderseitig sehr großer Auzahl der präjugalen Kammerringe, d. h. also wenn der eine Verschnetzling noch so jung, so daß er noch keine Kammerringe erzeugt hatte, der andere dagegen bereits verhältnismäßig alt war, als die Kollision stattfand.

Für alle Fälle galt, daß sich die Erstlingsachsen der beiden Verschnelzlinge nicht schnitten, die Summe ihrer Winkel betrug mehr als 180°. Laciniate Bildungen kommen bei univalenten Doppelschalen in derselben Lagerung und ebenso häufig vor, wie beiden Einzelschalen; sie Können aber nicht mit echten Stauwänden verwechselt werden, weil ihnen die hierzu notwendige Lagerung zur Verbindungsachse fehlt.

Kapitel: Bivalente komplanale Doppelschalen.

Bei den bivalenten komplanalen Doppelschalen liegen die beiden Verschmelzlinge in einer Ebene und in der Verschmelznngsnaht hat sich eine "Stauwand" hochgerichtet, deren Basallinie die Verbindungsachse senkrecht schneidet und mit der Verschmelzungsnaht zusammenfällt.

Bivalente Doppelschalen werden zur Ausbildung gebracht:

Erstens: Unter besonderen Bedingnugen von Erstlingsschalen nämlich dann, wenn sich ihre Erstlingsachsen winkeligschneiden:

zweitens: ansnahmslos von älteren Verschmelzlingen.

Bivalente Doppelschalen, die aus verschmolzenen Erstlingsschalen bestehen.

Ich besitze im ganzen vier Schalen, die entregen der vorhän für jugendliche Versehnelzlinge aufgestellten Regel einen bivalenten Ausbildungsmodus aufweisen, die also eine echte Stauwand in dem Zwischenraum zwischen den beiderseitigen Embryonalkannern errichtet haben, obgleich ihre präjugale Kaumerzahl die Zahl 4 nicht überschreitet und obgleich also nach unseren früheren Erfahrungen von ihnen der stauwandlose univalente Ansbildungstypus hätte erwartet werden sollen.

Photo 14 zeigt eine dieser vier Doppelschalen von der Stauwandseite aus gesehen. Photo 15 eine andere von der Unterseite. In Photo 14 schimmern die beiderseitigen Embryonalkammern zu beiden Seiten der schwarz gebliebenen Stanwand mit ihrer letzten Randpartie hervor. Die einretonchierten Kreise sollen den wirklichen Umfang der Embryonalkammern wiedergeben, sie berühren einander gegenseitig, haben also keine präingalen Erstlingskammern - von anderen als Erstlingskammern kann ja bei den Erstlingsschalen, die nach unserer Definition (p. 197) noch der späteren geschlossenen Kammerringe entbehren, nicht die Rede sein - zwischen sich. Das in Photo 15 dargestellte Exemplar besitzt drei präjngale Lagen von Erstlingskammern zwischen seinen beiden Embryonalkammern. Zwei dieser Lagen gehören dem einen, zwei dem andern Verschmelzling zn. Die Photographien zeigen deutlich, daß die Stauwände (SS.) in beiden Fällen die für den bivalenten Ausbildungstypns maßgebende Lagerung (zwischen E n. E.) inne haben, dagegen läßt sich die Lagerung der Erstlingsachsen in den Photographien nicht erkennen.

Eine genane Prüfung der vier Schalen hat ergeben, daß sich ei allen die Erstlingsachsen schneiden, woraus folgt, daß die beiderseitigen "Winkel der Erstling sach sen" erf. p. 199 n. Textfig. A) in Summa nicht größer als 180° sein können, ihre Summe schwankt, wie die Tab. Nr. 13—16 des Anhanzs I zeigt, zwischen 10 n. 170°, Wir sehen in den besprochenen vier Erstlingsverschmelzungen offenbar Verhältuisse verifiziert, die, wie wir oben (p. 205) vernutet haben, zum Anfrichten von Schalentvilen führen müssen. Die Erstlingskammern sind nicht nach verschiedenen Seiten gerichtet, sondern gegen einander gewendet. Wir glaubten aber friher, daß diese Hochtreibungen der Schalenscheibe in jeder Richtung stattfinden könnten, während wir jetzt sehen, daß eis als echte Stauwände nur in bestimmter Lagerung auftreten. Wir dürfen uns demnach mit der friheren Erklärung nicht genügen lassen, sondern werden im mechanisch-theoretischen Teil dieser Arbeit das in der friher gegebenen mechanischen Erklärung noch Fehlende zu ergänzen haben (cf. weiter unten Kap. 14).

4. Bivalente Doppelschalen älterer Verschmelzlinge.

Alle älteren Verschmelzlinge (nach meinen Erfahrungen alle; die mehr als 4 präjugale Kammerringe besitzen) bringen bivalente Doppelschalen zur Ansbildung, einerlei welche Lagerung ihre Erstlingsachsen inne haben:

Die spezielle Ausgestaltung der bivalenten Doppelschalen ist abhängig von dem Altersverhältnis der beiden Verschmelzlinge.

a) Äquale Doppelschalen.

Sind die beiden Verschmelzlinge bei ihrer Kollision gleichaltrig gewesen, d. h. ist die präjugale Kammerzahl bei beiden gleich oder wenigstens nahezu gleich, so richtet sich die Stauwand in der Mitte der Verbindungsachse senkrecht, d. h. mit jeder der verschmolzenen Schalenscheiben einen rechten Winkel bildend, in die Höhe, die peripheren Ringe der Stauwand lanfen (zum mindesten bei Anlage der ersten postjugalen Kammerringe kontinuierlich in die peripheren postingaleu Kammerringe über und ziehen sie etwas an sich heran, so daß sich der Rand der Doppelschale wie eine Schüsselwand aus der ursprünglichen Schalenebene mehr oder weniger emporhebt und dadurch eine Gesamtgestalt der Doppelschale entsteht (Photo 19), die einem zweifächerigen Salzfaß ähnlich sieht. Die beiden durch die Stauwand abgeteilten Fächer dieser Salzfaßbildung, die also bei den einzelnen Schalen sehr verschieden tief sein können, lassen sich in den Photos 16, 21 und 22 daran erkennen, daß ihr tiefer liegender Schüsselgrund mit den beiderseitigen Embryonalkammern stärker belenchtet und bei der Aufnahme schärfer gefaßt worden ist, als der höher liegende Rand.

Der periphere Rand ist bei den äqualen bivalenten Doppelschalen mehr oder weniger deutlich elliptisch (Photo 14 u. 16; auch Photo 21, jedoch hier der periphere Rand lädiert). Anf der Höhe der Stanwand zeigt sich dabei eine leichte sanduhrformige Einschnäung, die jedoch verloren geht, sobald "freie Randringe", d. h. solche, welche, wie gleich mitgeteilt werden wird, nicht mehr mit der Stauwand in direktem Connex stehen, gebildet werden (Photos 15 u. 19 bei SS.; Photo 16 ohne Einschnürung mit freien Randringeen).

Die Stauwand ist meistens gerade gestreckt (Photo 14 u. 19), seltener "unregelmäßig" gebogen (Photo 16, 20 u. 21); manchunal hat die Stauwand mit ührer Kammerbildung früher halt gemacht als die peripheren postjugalen Kammerringe, die Stauwand erreicht, dann den peripheren Raud der Doppelschale nicht mehr (Photo 16, 20 u. 21). Da dieses Anfoloren mit der Kammerbildung meistens an den beiden sich an die Schisselwände anlegenden Räudern zu gleicher Zeit geschieht so sind auch meistens die zu beiden Seiten der Visibalungsachse gelegenen Stauwandteile gleich groß (Photo 16 u. 21); zuweilen jedoch hört die Stauwandbildung an dem einen Ausstzrande führer unf als an dem anderen. (Photo 20, wo bei S, die Stauwand den peripheren Schalenrand nicht erreicht, während sie bei 8 noch in him überläßt.)

Über die Kammerung der Stauwand kann man sich nur durch Anschleifen derselbeu zureichendeu Einblick verschaffen.

I'm bei der Bewältigung des größeren Materials mit dem Schleifen in Canadabalsam nicht allznviel Zeit zu verlieren, habe ich bloß einige Dünnschliffe in Canadabalsam hergestellt und mich im übrigen nachfolgender kürzeren Methode bedient. Ich durchträukte die zum Schleifen bestimmten Schalen zunächst mit Nelkenöl,1) dem gauz wenig absoluter Alkohol (auf ein Uhrschälchen etwa fünf Tropfen) beigemengt war, dann schliff ich die Schale, dieselbe mit einer feinen Pinzette haltend, auf feiustem Schmirgelpapier derart ab, daß die Schleiffläche parallel zur Verbiudungsachse, senkrecht zu Stauwand- und Schalenscheiben-Ebenen stand. Durch diese Lagerung der Schlifffäche erhält man einen paratangeutialen Durchschnitt durch Stauwand und die übrigen Schalenteile und kann dann bequem die Kammerung auf Stauwand und den Grundscheiben mit einauder vergleichen, nachdem man die rückständigen Schmirgelteilchen ans den angeschliffeuen Kammeru eutfernt hat, Die Entfernung dieser Schmirgelbestandteile geschieht durch Abspülen in reinem Nelkenöl; es entstehen dann zwischen dem Nelkenöl-Alkoholgemisch und dem Nelkenöl Diffusionsströme, welche die Schmirgelteilchen nach aussen spülen, zumal wenn man durch Hin- und Herziehen der angeschliffenen Schale im Nelkenöl die Kraft der entstehenden Strömungen steigert. Auf diese Weise kann man sich in wenigen Minuten die Schliffe herstellen, zu deren Fertigstellung man Standen

¹) Nicht mit Nelkenöl durchträukte Schalen würden auf dem Schmirgelpapier zersplittern.

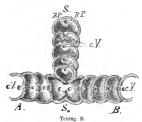
gehraucht, wenn man die Schalen in ühlicher Weise erst in Canadabalsam einschmilzt und dann auf dem Schleifstein abschleift. Die Nelkenölmethode liefert zwar naturgemäß weniger elegante Praparate, sie spart aber Zeit - sie ist anßerdem hesser als man erwarten sollte, und reicht - worauf es allein ankommt voll hin, um die Kammerungsverhältnisse sicher erkennen zu können, zumal wenn man sich vorher an einigen Canadahalsam-Schliffen mit den zu interpretierenden, meistens nicht ganz einfachen Bildern vertrant gemacht hat. Es genügt, die Schale auf die augegebene Weise von einer Seite her anzuschleifen, zweiseitige Dünnschliffe lassen sich auf diese kurze Methode überhanpt nicht herstellen, weil ein Dünnschliff den Pinzettendruck nicht aushalten kann. Um trotzdem die Kammerung deutlich erkennen zu können, ist es daher zweckmäßig, das Nelkenöl mit absolutem Alkohol auszuspülen and dann die getrocknete Schale in Luft mit auffallendem Licht zu studieren. Man muß die Schale dabei mit der Anschlifffläche genau horizontal richten und das Licht möglichst grell nehmen. Als Lichtquelle dieute hei allen Untersuchungen eine Nernstlampe (von 40 Kerzen Stärke). die sich namentlich auch hei durchfallendem Licht bewährte, wenn es galt, durch besonders dicke Schalen hindnrch die Kammerung durchleuchten zu lassen. Um die Schalen in jeder beliehigen Stellnng betrachten zu können, also auch hei dem wagerechten Anfstellen der Schlifffläche, bediente ich mich folgender einfachen Einrichtung; eine kleine Menge Plastolins, wie es zu Modellierzwecken gebraucht wird, wurde durch Fingerdruck platt auf einem Objektträger ausgebreitet, und alsdaun die getrocknete Schale in der gewünschten Stellung dem Plastolin mit einer feinen Pinzette aufgesetzt: das Plastolin hält augenblicklich, ohne die Schale dauernd zu heschmutzen, die Schale in jeder gewünschten Lage fest, und die Schale lässt sich anch nachträglich in jede neue Lage hringen, ohne jemals umzufallen. Für trockene Beohachtung in der Luft ist das Plastolin geradezu ideal.1) Für Beohachtungen in einem flüssigen Medium taugt es dagegen nicht; es verliert in solchen seine antzharen Eigenschaften (augenblickliches Anhaften ohne Beschmitzung und feinste Nachgiebigkeit) fast ganzlich.

Anf den Anschliffen zeigt sich nun, daß die Kannuerung in den höheren Partien der Stanwand genau die gleiche ist, wie diejenige in den entsprechenden Teilen (auf den Kammerringen gleicher Ordnung) der Grundscheiben; sie nuterscheidet sich somit auch von der Kammeranordnung gewöhnlicher Einzelevenplare nicht; vor allem ist sie nicht etwa doppelt, wie nan der doppelten Herkunft der Stauwand (von zwei Verschmelzlingen her) entsprechend hätte annehmen sollen. In diesem Punkte versagt also die "Bivalenz". Die Kammern stehen wie bei gewöhnlichen Schalen mit ihrem längsten Durchmesser senkrecht zu den Seitenfächen der

³) Inwieweit sich das Plastadia auch zum Festhalten anderer kleiner Objekte in bestimmter Lagerung bei Beschetungen in Lart cienet, habe ich nicht ausprobiert, Schue Brauchbarbeit häugt natürlich in erster Linie von seiner Adhäsionsfähigkeit an dem Objekt ab, und diese mult natürlich mit der Narur der Objekte wechseln, so daß von den Foraminiferenschalen aus noch nicht auf eine allgemeine Brauchbarkeit zu gleicher Zwecken bei anderen Objekten geschössen werfen darf.

Scheibe (also hier der Stanwand-Seitenflächen), die Zahl der Randporenreihen ist nicht gesetzmäßig erhöht, sondern beträgt auf der Stanwand wie sonstwärts in der Regel zwei (cf. p. 198).

Xur an der Basis der Stauwand, also innerhalb der Verschuelzungsnaht, weicht die Kammerausgestaltung von der gewöhnlichen Norm ab. Die beiderseitig mit einander kollidierenden Kammern stehen hier nicht durch einfache Radiärkanäle wie die beitgen Kammern mit einander in Verbindung, sondern sind in größerem Umfange an der Berührungsstelle (Textfig. B bei *) mit



einander verschmolzen, es entstehen auf diese Weise in guten Radärschliffen dentliche, zientlich regelnäßige oder auch (namentlich bei den später zu besprechenden schief geneigten Stauwänden inäqualer Verschnelzlunge) mehr oder weniger verzogene zweifläßlige doppelwertige Kollisions kammern, deren obere und untere Flügelspitzen von der Verschmelzungsstelle weggewendet sind, entsprechend der Zurückbengung der Kammerenden (nach den Schaleneuten der beiden Verschmelzlunge hin), die die kollidierenden Kammern zu der Kollision (der Norm der Einzelschalen nach) mitgebracht haben.

Je nach dem Grade der gegenseitigen Verschmelzung der kollidierenden Kammern läßt sich von der Unterfläche der Verschmelzlinge aus (auf der Verschmelzungsnaht) die Doppelwertigkeit der Kollisionskammern erkennen oder nicht. Sie erscheinen bei hochgradiger Verschmelzung nämlich breiter als sie ihrem Altersrange nach sein müßten. Man wird diese Breiterung der Kammern in Photo 29 zwischen S und S, erkennen können. Bei geringerer Verschmelzung erscheinen sie von der Unterfläche aus wie zwei Kammern von gewöhnlicher Breite, denn die zusammengestoßenen peripheren Randwände sind dann zu einem gemeinsamen Wandwulst zusammengeschmolzen (Textfig. B zwischen * und So), der ihnen von der Unterfläche aus das Ansehen zweier Kammern von gewöhnlicher Breite verleiht. Ganz das Gleiche gilt auch für die schiefgeneigten Stauwände inäqualer Verschmelzlinge, was, um spätere Wiederholungen zu vermeiden, gleich hier bemerkt werden soll. Unter solchen Umständen schließen, von der Unterfläche aus betrachtet, die von den beiden Verschmelzlingen gelieferten Kammerringe ohne merkbare Besonderheiten an einander, wie Photo 22 erkennen läßt, d. h. die von beiden Verschmelzlingen her zusammentreffenden Kammern schließen wie sonst alternierend an einander, und die postiugalen Kammerringe des einen Verschmelzlings setzen sich in derselben Breite in diejeuigen des auderen fort. Auch hier zieht sich also ein univalenter Charakterzug in die Bivalenz der Doppelschalen hinein.

Die Bivalenz der Doppelschalen ist hieruach keine ganz vollkommene, das ist sie ja aber anch bei den Känstlich zur Verschmelzung gebrachten oder aus gestörten Eiern entwickelten Verwachsungszwillingen der Metazoen nicht; denn auch diesen fehlen an der Verschmelzungsstelle zum mindesten einige Organteile, sei es, daß sie während des Experimentes weggeschnitten und nach der Vereinigung nicht wieder ersetzt, oder sei es, daß ist von den gestörten sich selbst überlassenen Embryonen gar nicht (wie auch hier) zur Ausbildung gebracht worden sind (z. B. das Fehlen der Körperwand au der Verwachsungsnahtt. Ganze Organe fallen weder hier noch dort aus.

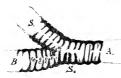
b) Inäquale Doppelschalen.

Bei ungleichem Alter der Verschunelzlinge, d. h. also, wenn die Anzahl der präjugalen Kammern bei beiden Verschmelzlingen ungleich ist, hat der ältere größere Verschmelzling mit seiner größeren Zahl vom präjugalen Kammern das Übergewicht über den jüngeren. Er drückt den von dem jüngeren

Genossen aufgeführten Anteil der Stauwand nach dem jüngeren hinüber, so daß die Stauwand sich unter einem spitzen Winkel auf die jungere Schale hinüberneigt. Der nach der Seite des jüngeren Verschmelzlings zu messende Neigungswinkel der Stauwand ist um so kleiner, oder was dasselbe heißt, nm so spitzer, je kleiner der eine Verschmelzling im Vergleich zum anderen ist. Zugleich stellt sich mit der Neigung der Stanwand auf den kleineren Verschmelzling eine gesetzmäßige Krümmnng der Stauwand ein, sie krümmt sich konkav nach der Seite des kleineren Verschmelzlings hin und zwar wieder um so stärker (physikalisch gesprochen mit um so kleinerem Krümmungsradius), ie kleiner der eine Verschmelzling im Vergleich zum anderen ist, bei scharfer Einstellung auf die Verschmelzungsnaht zeigt sich diese Krümmung an der Stauwandbasis meist sehr deutlich, in Photo 22 (SS.) ist sie dem nicht sehr ungleichen Alter der Verschmelzlinge entsprechend nicht sehr bedeutend, in Photo 30 (bei auffallendem Licht) wird man sie als weit erheblicher erkennen. Diese Konkavkrümmung ist im übrigen nicht auf die Stauwandbasis beschränkt, sondern setzt sich anch auf den aufsteigenden Teil der Stanwand fort, so kommt es, daß bei erheblicher Altersdifferenz das dem kleineren Verschmelzling angehörige kleinere Fach der Donnelschale die Form eines Randtrichters (ähnlich Photo 33) mit konkay gekrümmter Innenwand annimmt, der allerdings bei genûgender Widerstandskraft der Unterlage, auf der Unterlagenseite, wo er sich nicht ausbiegen kann, abgeplattet und eigentümlich verdrückt erscheint. Diese abgeplattete Unterlagenseite kommt in den Photos 23 und 24 dadurch zum Ausdruck, daß die Kammerringe um E, ebenso scharf erscheinen als die von E, sie liegen eben in derselben Fläche, die nach oben gewendeten Trichterwände erscheinen wieder als die halbmondförmigen Dunkelungen (SS.).

Ist die Unterlage dagegen nachgiebig — ein Vorkommen, auf das wir später noch einmal Ricksicht zu nehmen haben werden —, dann erscheint diese Trichterbildung stark inäqualer Doppelschalen oft in sehr regelmäßiger Ausbildung, d. h. ohne namhafte Abplattung auf der Unterseite, wie Photo 33 zeigt, und ware uns oregelmäßiger ausgestaltet, je stärker die Inäqualität der Verschnelzlinge war und je länger das postjugale Wachstum gedauert hat.

Der periphere Randkontur, der bei den äqualen Doppelschalen elliptisch war, spitzt sich bei den inäqualen Schalen auf seiten des kleineren Verschmelzlings je nach der relativen Altersdifferenz der beiden Verschmelzlinge mehr oder weniger stark zu. Die durch den kleineren Verschmelzling verursachte Zuspitzung setzt sich auch hier durch eine Einbetzung von der übrigen Ellipse ab, so lang die Stauwand den peripheren Schalenrand erreicht. Diese Einbuchtung ist meist nur gering (Photo 23 und 24 S), und sie verschwindet, wie bei den äqualen Schalen, vollständig dann, wenn freie Randringe gebildet werden (Photo 24 auf der Seite von S).



Textfig. C.

Dünnschliff durch die Basis der Stauwand SSo und die angrenzenden Scheibenteile zweier inäqualer Verschmelzinge A u. B, von denen A größer als B. Bei 4 mündet die Kammerreihe von B seitlich in diejenige von A ein. Die Stauwand SSo sin ande kleineren Verschmelzling B geneigt. e = cirkuläre Verschmugen, der Kämmerchen.

Zu dem früher über die Gestaltung der (in der Verschmelzungsnaht gelegenen) Kollisionskammern äqualer Schalen Gesagten ist hinzuzufügen, daß ihre Ausbildung bei den inäqualen Schalen in zweierlei Weise modifiziert sein kann. Entweder läßt sich die früher angegebene zweiflüglige der Kollisions. Form kammern (cf. p. 212) noch erkennen, nur daß die oberen Flügelspitzen in der Richtung der Stauwandneigung verzogen

sind oder aber die Kammerreihe der Stauwand erscheint als direkte Fortsetzung derjenigen des größeren Verschnelzlings. An der Verschmelzungsnaht mändet dann die Kammernfolge des kleineren Verschmelzlings, ohne eine besondere Form der Koltisionskammern hertvorzurufen, seithte ein (Textig. C bei ?). Nur die seitliche, manchmal den übrigen Kammerrverbindungen gegenüber etwas vergrößerte Einmindungsstelle zeichnet dann die Kollisionskammer vor den übrigen aus.

3. Kapitel. Biplanale Doppelschalen.

(Die Verschmelzlinge liegen in zwei verschiedenen Ebenen.)

1. Geknickte bivalente Doppelschalen.

Die geknickten bivalenten Doppelschalen sind, woran wir uns hier noch einmal erinnern wollen, dadurch zu stande gekommen, daß die beiden Verschmelzlinge auf Unterlagen aufsaßen, die gegen einander geneigt waren (cf. p. 197), sie liegen deshalb nicht innerhalb ein und derselben Ebene, sondern sie sind "biplanal", hirr Verbündangsachse ist an der Verschmelzungsnaht winklig geknickt. Der Winkel, welcher den Grad dieser Knickung angiebt, wird als Knickungswinkel bezeichnet. Die in den Endpunkten der Verbindungsachse (d. h. in den Centren der beiderseitigen Embryonalkammern) senkrecht zu ihr errichteten Schalendurchmesser, die Orthogonalachsen, verlaufen parallel.

Die biplanalen geknickten Doppelschalen ähneln im Ganzen ihrem Aussehen nach den komplanalen Doppelschalen, doch verschafft. sich neben der Inäqualität der Verschmelzlinge hier auch die Größe ihres Knickungswinkels und die Art ihres Aufeinandertreffens noch besonderen Einfluß auf die Gestalt der betreffenden Doppelformen. Was die Art des Aufeinandertreffens der Schalen anlangt, so haben die biplanalen vor den komplanalen Vereinigungen voraus, daß sie sich nicht bloß mit ihren beiderseitigen Wachstumsrändern begegnen können (marginales Zusammentreffen), sondern daß auch bereits fertig gebildete Schalenteile gelegentlich von dem Wachstumsrand einer koilidierenden Schale getroffen werden.

a) Marginale Vereinigungen.

Die verschiedenen Ebenen zugehörige Verschmelzlinge treffen mit den Wachstumsrändern ihrer Schalen zusammen.

a) Äquale geknickte Doppelschalen. Eine senkrechte Stellung

der Stanwand zu den Schalenscheiben der Verschmelzlinge, wie wir sie bei den äqualen komplanalen Doppelschalen angetroffen

haben, ist hier nicht möglich, weil die beiderseitigen Schalenscheiben nicht in einer Ebene liegen.

An Stelle der senkrechten Aufrichtung der Stauwand großen Verschmelzlingen zusammengesetzt



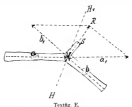
Textfig. D.

Die Lage der Stauwand VS bei einer auualen geknickten Doppelschale in der Verlängerung tritt bei den "geknickten" der Halbierungslinie (VH) des Knickungswinkels biplanalen Doppelschalen, EVE, A und B die Scheibenteile der beiden wenn sie aus gleich Verschmelzlinge; EE, ihre zngehörigen Embryonalkammern. Umrißzeichnung nach einem Querschliff von Orb. compl.

sind, eine Lagerung der Stanwand innerhalb der Verlängerung der Halbierungslinie des Knickungswin kels. ') Sind in Textfig. D. A und B die auf einander treffenden "gleich alten" Verschmeklünge, so ist EVE, ihrKnickungswinkel. VH die Halbierangslinie des Knickungswinkels, in deren Verlängerung VS sieh dann die Stauwand (8) mit ihrer Basis senkrecht zu der ge-knickten Verbindungsachse EVE,, also im dargestellten Aufriss senkrecht zu dund unter die Papierebene aufbaut. Auch hier zieht die Stauwand, aber meist nur in sehr geringem Grade — manchmal kaum merklich — die peripheren Schalenräuder schüsselwandartig in die Höble.

β) Inäquale geknickte Doppelschalen.

Bei ungleichem Alter der Verschmelzlinge neigt sich wiederum (analog den komplanalen) die Stauwand aus der angegebenen Lage-



exting. r

Die Konstruierhorkeit der Richtung VB der Stauwand VS mit Hilfe der Scheibengrößen der inäqualen Verschmelzlinge A und B, von denen A größer ist als B.

Alles Übrige im Text.

rung dem kleineren Verschmelzling zu und zwar umsomehr, je kleiner der betreffende Verschmelzling im Vergleich zu seinem größeren Schalengenossen ist. Hieraus ergiebt sich die "Konstruierbarkeit" der Neigung der Stanwand. Diese empirisch gefundene

¹⁾ Man wird leicht einsehen, daß diese Lagerung der Stauwand auch für die komplanalen Doppelschalen gilt, wenn man sie als geknickte Doppelschalen sich truchtet, deren Knickungswinkel ein gestreckter, d. b. gleich 189° ist. Die Halbierungs-linie des Winkels 189° steht immer senkrecht zu dem Winkelschenkel, daher kommt es, daß bei gleichaltrigen komplanalen Doppelschalen auch die Stauwand stets seukrecht zu des Schalenscheiben der Verschneidinge steht.

Konstruierbarkeit soll gleich in eine mechanisch-theoretisch verwendbare Form gebracht werden.

Bedeuten a u. b die auf den Pankt V der Zusammenstofang wirkenden, dem jeweiligen Schalendurchunesser proportionalen Druck-kräfte, 1) so entsprechen diesen, die in der gleichen Richtung verlagerten Zugkräfte a, u. b,; und deren Resultierende ist R. Der von beiden Verschnetzbingen gemeinsan gebaute Schalerteil, kurzweg die Stauwand S wächst also in der Richtung R weiter, welche aus der Verläugerung der Halbierungsdine VII, herausgetreten ist und sich unter einem spitzen Winkel der kleineren Schale B zugeneigt hat. Die aus der angegebenne Konstruktion gefundene Länge und entsprecht unt der Größe der Kraft unt welcher die Sauwand bolugscht, nicht etwa der Länge des entstehenden Stauwandstückes, 21 was hier, mil Irrithmer alzwaherne, erwähnt werden unde.

Da bei den geknickten Doppelschalen die Verschmelzlinge in verschiedenen Ebenen liegen, haben sie sich fast alle einer mikrophotographischen Wiedergabe entzogen, nur in Fig. 25 u. 31 habe ich solche wiederzugeben versucht. Fig. 25 zeigt eine inäquale geknickte Doppelschale senkrecht von oben auf den Stauwandrand (SS.) gesehen. Die beiderseitigen Embryonalkammern EE, liegen in schüsselförmigen Vertiefungen, und es ist ein ungleichfächeriges Salzfaß mit abwärts gebogenen Fächern entstanden, dessen kleinerem Fach die Stauwand SS, mehr zugeneigt ist als dem größeren, wie man daran erkennen kann, daß in der abgebildeten Horizontalprojektion die Stauwand SS, unverhältnismäßig nahe au E, herangerückt erscheint, Die in der Figur oben und unten liegenden peripheren Schalenränder sind stark hinter die Bildfläche zurückgedrückt zu denken. Der periphere Schalenkontur zeigt bei SS, dieselbe Einschnürung, die wir bei komplanalen Doppelschalen angetroffen haben, so lange die Stauwand, wie auch hier, bis an die peripheren Schalenränder heranreicht.

In Fig. 31 erkennt man in KK, die Knickungslinie, auf ihr ist also senkrecht hinter die Bildfläche die Stamwand aufsitzend zu denken; der Knickungswinkel, in dessen Hohlkehle man hineinsieht. ist bei dem abgebildeten Exemplar sehr groß.

¹) Die mechanische Begründung dafür, daß diese Druckkräfte dem Schalendurchmesser proportional sind, wird später gegeben.

⁵. Der jeweilige Stauwandzuwachs gleicht im großen und ganzen — soweit die Stauwand ihr Wachstum nicht verringert oder ganz sistiert (cf. p. 210) émjunigen Zuwachs den die Schalen a. n. b in ihrem ganzen Umfange während der Druckwirkung erfahren haben; hat der periphere Schalenrand beispielsweiseleiter Kammerringe angesetzt. Se trifft man diese vier Rinne anch auf der Stauwand.

Die geknickten Doppelschalen sind seltener als die komplanalen, sie waren aber immerhin in Schartzsland's Material zahlreich genug, um den angeführten Modus ihrer Ausbildung erkennen zu lassen. Ich habe etwa zehn Exemplare untersucht, Ausnahmen von der angegebenen Ausbildung waren nicht darunten.

b) Randscheibenvereinigungen.

Wie bereits bemerkt, tritt mit der biplanalen Lagernung-der Verschnelzlinge die Möglichkeit ein, daß die eine Schale mit ihren Wachstumsrand auf den bereits "fertiggestellten" Scheibentell einer auderen Schale auffrifft.") Der mit seinem Wachstumsrand auf die fertige fremde Schale auftreffende Verschnelzling lötet dann seine Schale auf der fremden fest, ohne daß er natürlich die fremde Schale irgendwie aus ihren uormalen Ausbildungsgang herausbringen kann, da die zetroffenen Schalenteile des Frendlings ja bereits fest sind.

Die Auflötung kann unter solchen Umständen unter jedem beliebigen Winkel stattfinden. In Photo 26 ist eine derartige Doppel-schale dargestellt. Eine kleinere Schale, deren Embryonalkammer (E₂) in dem Photogramm schwach durch die fast senkrecht stehende ihr Neigungswinkel zur größeren Scheibe beträgt etwa 80°) und darum schwarz erscheinende Scheibe hindurchschimmert, ist nahe dem Rande der in der Bildfläche liegendem größeren Scheibe (deren Embryonalkammer E ist) aufgelötet; has Wachstum der E-Schale ist in keiner Weise von demjenigen der aufgelöteten E₄-Schale alteriert worden.

Außer dem photographierten Exemplar traf ich ein zweites, das fast genan so aussah, nur daß die kleinere Schale unter einem kleineren Winkel (ca. 60%) der größeren angedietet war. Sonst habe ich keine Doppelschalen gefunden, die in die gleiche Kategorie hätten eingestellt werden können. Die Bivalenz der beiden Schalen geht hier so weit, daß gemeinsam aufgebaute Schalentelle überhaupt nicht vorhanden sind. Die Schalen hängen nur an der Verlötungsstelle zusammen.

2. Gekreuzte bivalente Doppelschalen.

Kriterium für die gekreuzten Schalen: Denkt man kriterium für die gekreuzten Schalen: Denkt man zu einer dritten Ebene senkrecht stehen, dann schneiden sich die Projektionen der den beiden Verschmelzlingen zugehörigen Orthogo-

¹) Komplanale Schalen können dagegen naturgemäß immer nur mit ihren beiderseitigen Wachstumsrändern zusammenstossen, dem zwei in einer Ebene liegende Kreisscheiben Rönnen sich nur mit ihren Rändern berühren.

nalachsen (auf diese dritte Ebene) oder ihre Verlängerungen einander. Von den beiden durch die Kreuzung entstandenen Scheitelwinkelpaaren wird das Bogenmaß der kleineren Scheitelwinkel (a Textfig, F) als "Kreuzungswinkel" bezeichnet.

Außer dem gegenseitigen Altersverhältnis der beiden Schalen ist die Größe des Kreuzungswinkels von maßgebendem Einfluß auf das Aussehen der gekreuzten Donnelschalen.

a) Sind die Krenzungswinkel klein (etwa 30°), so ähnelu die gekreuzten Doppelschalen entweder komplanalen Doppelschalen oder auch geknickten Doppelschalen, den ersten nämlich dann, wenn die Verbindungsachse eine gerade ist, den geknickten Doppel- Schema einer gekreuzten Doppelschalen dagegen dann, wenn die Ver- schale. Die beiden Schalenscheiben bindungsachse geknickt erscheint. Man kann dann nämlich in beiden Fällen die für die in Vergleich gestellten Schalenarten charakteristische Stanwand noch erkennen, sie neigt bei inägnalen Krenzlingen immer wieder dem kleineren Verschmelzlinge zu, ist aber kürzer als soust. weil sie naturgemäß nur an der Kreuzungs-

naht zur Ausbildung kommt, und sie biegt außerdem mit ihren beiderseitigen Ansatzrändern nicht wie bei den seitherigen Donnelschalen unter Spaltung in den peripheren Randkontur beider Verschmelzlinge gleichzeitig über, sondern stets mit dem einen Ansatzrand in den Randkontur des einen mit dem anderen Ansatzrand in den Randkontur des anderen Verschmelzlings.

Denkt man sich auf dem peripheren Randkontur der gekrenzten Doppelschale entlang gehen, so ming man _notwendig" nach Überschreiten der Krenzungsstelle auf den anderen Kreuzling übertreten, man beschreibt eine S, deren beiderseitigen Schleifen um die Längsachse der 8 im Betrage des Krenznigswinkels zu einander gedrebt sind.1)

1) Bei komplanalen und geknickten Doppelschalen kann man von der Stauwand aus stets gleich gut auf den Randkontur des einen als auch auf den des auderen Verschmelzlings übertreten, bier dagegen kommt man konsequent, wenn man den Sinn seines Marsches nicht ändert, von dem Randkoutur des einen zu demjenigen



Textfig. F.

sind auf der Bildfläche seukrecht stebend gedacht; die Scheibe BB liegt hinterwärts von der Scheibe A.A. Die Projektionen der Orthogonalachsen AEA und BE.B schneiden sich einander unter dem Krenzungswinkel (= a), - E= Embryonalkammer von A.1: E. desert, von BB.

Fig. 28 läßt die Achtertour der Schalenperipherie deutlich durch die Dunkelung der Schalenränder hervortreten, welche wiederum darauf zurückzuführen ist, daß diese Ränder aus der Bildfläche abwechslungsweise nach oben und unten heraustreten, wie unsere Darstellung verlangt.

Bei inäqualen Kreuzlingen ist die eine Rundschleife der Acht nach Maßgabe der Inäqualität kleiner als die andere (Photo 34) und die größere Schleife beugt sich bei weiterem Wachstum der Kreuzlinge über die Kreuzungsstelle binans, beiderseits bauchig vor, so daß die kleine Achterschleife ganz in die große hieniegedrückt erscheinen kann, wie dies in Photo 32 zu sehen ist. Ein Verhalten, das auch hier wieder das Prävalieren der größeren Schale über die kleinere bekundet, die größere strebt mit größerer Kraft nach Aufrechterhaltung ihres ursprünglichen Bauplanes als die kleinere.

b) Je größer der Kreuzungswinkel ist, desto kürzewird die Krenzungsstreke der Achterschleife. N\u00e4hert sich der Krenzungswinkel dem Werte von 90\u00e4 pr\u00f3\u00e4 poly kann er \u00f3\u00e4 braupt nicht werden, weil eine steilere Kreuzung als eine rechtwinklige nicht deukkar ist — so laufen die peripheren Randkonturen der beiden Kreuzlinge \u00e4berhaupt nicht mehr in Achterbiegung in einander \u00e4ber, sondern derjenige des einen Kreuzlings stellt sich senkrecht auf die Schalenschieb des anderen Kreuzlings auf und ungekehrt (cf. Photo 35 und Modell 42\u00e4). Die Schalen durchenheiden sich dann gegenseitig und zwar um so sch\u00e4fre, je weniger der Kreuzungswinkel von 90\u00e4 abweicht. Die Kreuzweise Schneidung ist mu so augenf\u00e4\u00e4liger, je mehr postjugale Kammerringe von beiden Kreuzlingen bereits angelegte, woden sind (Photo 35).

Mit dem Aufhören des Ineinanderlaufens der peripheren Randkonturen in einer Achterkrenzung fehlt bei diesen großwinkligen Krenzungen auch jede stauwandartige Bildnug, die uns

des anderen Verschneldings, wo man anch diesen gedachten Marsch beginnt und wie lang man lin sich fortgestelt denkt. Dabei steigt man, wenn ann sich den einen Verschnelzling in die Horizontalebene hierindenkt, immer auf dem einen Schleitunsehneld der Arbeitretzenung ans der Heisenstalebene enpen und auf den anderen Schleitenschenkel der Kreuzung unter die Horizontalebene hinab. Mas wechelt also bei einem Ungung zweinal die Schlaern und zweinal den Sinn der Hörchewerungen, wihrend der Sinn der Fortbewegung der gleiche bleibt, abs 32 mod 34 entlang halren, dann ertalt man die geschlichteren Verhältunse für die obenliegende Schalenseite, auf der unteuliegenden nicht siehtbaren Schalenfliche wirden dieselben Verhältusse in susgepthildlichen Sinn wiederkehren. seither als Erkennungszeichen für die bivalente Ausbildung der Doppelschalen gedient hat; aber gerade hier kann man dieses Merkzeichen bivalenter Ausbildung ohne Unsicherheitsgefühl entbehren, denn die Schalen geben sich ohne weiteres als "bivalente" zu erkennen, ihre Konstitution aus ursprünglich zwei Schalen liegt deutlich vor Augen, niemand wird zweifeln, was von der Doppelschale dem einen und was dem anderen Kreuzing zugehört.

Die Kreuzlinge waren im Material von Laxsax nicht selten, was wohl mit der (hänfigen) Benntzung einer schmal-fiederspaltigen Alge als Unterlage in Zusammenhang stehen mag. Ich fand die schmalen Fiedern einer Alge in allen Richtungen mit Orbitolithen besetzt. Die größeren Schalen waren über den Rand der Fiedern gelegentlich frei hiuans gewachsen und müssen unter solchen Umständen leicht in die Lage kommen, sich mit anderen Schalen gegenseitig zu kreuzen.

4. Kapitel. Eventueller Einfluss einer durchbrochenen oder nachglebigen Unterlage auf die Gestalt bivalenter komplanaler Doppelschalen.

Die eben erwähnte gelegentliche Ansiedlung der Orbitolithen auf fiederspaltigen Algen, die so besetzt sein können, daß mehrere Fiedern von einer Schale gedeckt werden - die Schalenscheibe sitzt dann wie einem nntergelegten Rost auf - bringt es mit sich, daß zuweilen die Kollision der Verschmelzlinge über einer Lücke der Fiedern stattfinden kann. Es fehlt in solchen Fällen der Widerstand der Unterlage, der bei Besetzung größerer zusammenhängender Fremdkörperflächen, die gegeneinander gepreßten Kollisionskammern einseitig nach oben aus den ursprünglichen Schalenebenen heraustreibt; die Oberfläche hat dann vor der Unterfläche nichts vorans, und die Folge hiervon ist, daß sich nicht nur nach oben, sondern auch nach unten auf der Verschmelzungsnaht eine Stauwand aufrichtet. Dasselbe wird auch dann eintreten, wenn aus irgend anderen beliebigen Gründen die Unterlage nachgiebt. Die Stanwand kreuzt dann die übrigen Schalenflächen und man muß sich vorsehen, diese Stanwandkreuzungen nicht mit echten Schalenkreuzungen zu verwechseln

Eine Stauwandkrenzung besitzt in dem Kreuzarm der Stansinde (Fig. G, SS_n n. Fig. H, A₁, B₁) keine Embryonalkannner, sie liegen vielmehr beide in demjenigen Arm des Kreuzes, welcher die Verbindungsachse enthält (cf. die Lage der Embryonalkannnern E und E, in dem Kreuzarm AB in Fig. G und HJ, Die gekreuzen Doppelschalen haben dagegen in jedem Arm des Kreuzes eine Embryonalkammer aufzuweisen (Fig. F, p. 220: E auf dem Arm AA; E, auf dem in einer anderen Ebene dahinter liegenden Arm BB).



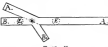
Schena einer nach zwei Seiten gerichteten Stauwand einer äqualen komplanalen Doppelschale auf nachgiebiger Unterlage. Die krenzende Stauwand NS_0 enthält keine Eubryonalkammer und steht senkrecht zu den beiden Schalenscheiben A u. B. E = E = E metryonalkammer von A; E, desgl. von B

Bei diesen Stamwandkreuzungen ist in der Regel die eine Stamwandpartie stärker entwickelt als die andere; ich vermute, daß die stärkere Stamwand beim Festsitzen auf der Fiederalge nach oben gerichtet war, die andere weniger hohe durch ppgel- den Fiederspalt sich uach unten Die senkte.

> Bei komplanalen äqualen Verschmelzlingen kreuzt die Stauwandebene rechtwinklig die Schalenscheiben, siehe das

(nach einem Quersehlift). Schatenscheiben, siehe das Schema Textfig.G; woSS₀ ± AB.

Bei komplanalen inäqualen Verschmelzlingen (Textfig. H) biegt sich der Scheibenrand des größeren Verschmelzlinges nach der einen



Textfig. H.

Scheun einer meh zwei Seiten gerichteten Stand (J. R.) zweier häugater komplander komptander verschnetzlinge J. 4, n. $BR_i = A_1 > B_1$; $AJ_1 > B_2$, a. 4, saitzer nach B hängeneigt als B, nach A hin. E = Embryonalkannner von $AA_1 = F_1$ deegl von $BR_1 = \sigma^2$ Verschnetzungabt (nach einem optischen Querschnitt).

Seite und bringt dort eine größere (obere? dem anderen Verschnelzling stärker zugeneigte Stauwand (A) zur Ausbildung, der Scheibenrand des kleineren Verschnelzlings biegt sich dagegen nach der anderen Seite, um dort eine kleinere untere?) auf den anderen Verschmelzling weniger heralgeneigte Stanwand zu erzengen. Auf der Ausweichungsstreke (Fiz. H

bei *) sind die Kammern der beiden Schalen miteinander verschmolzen. Diese Strecke repräsentiert die Verschmelzungsnaht und steht, wie sonst, senkrecht auf der Verbindungsachse.

Nur komplanale Verschmelzlinge erzeugen auf nachgiebiger Unterlage derartige nach zwei Seiten gerichtete Stanwände, weil, wie man leicht einsehen wird, jedes andere Zusammentreffen als dasjenige in einer Ebene, eine Erleichterung der Stauwandbildung nach derjenigen Seite, welche jenseits des Scheitels des Knickungswinkels liegt, mit sich bringt, und die Stauwand selbstverständlich immer sich nach der Richtung hin wenden muß, wo ihr die größte Erleichterung für ihre Ausbildung geboten wirt.

Die Doppelschalen mit zweiseitigen Stauwänden waren in dem Material von Layrax etwa ebenso häufig wie die gekreutzen Doppeschalen; begreifischerweise waren sie (bei der Lagerung der Stanwände nach verschiedenen Seiten hin) nicht photographierbar, so daß die Schemata G und H die Illustration des Gesagten übernehmen missen.

5. Kapitel. Mehrfachverschmelzungen.

Die Herkunft der Verschnelzung — Verwachsung von dicht nebeneinander auf derselben Unterlage festsitzende Schalen — erklärt es, daß die Verschnelzungen nicht auf bloß zwei Individuen beschränkt sind, sondern daß auch mehrere zufällig dicht nebeneinander festsitzende Individuen ihre Schalen zu "Mehrfachschalen" vereinigen könne.

Dreifachschalen trifft man kaum erheblich seltener als Doppelschalen, vierfache kommen nicht häufig vor und fünffache Verschwelzungen habe ich nur zweimal gefunden.

Auch für die Mehrfachbildungen gilt dasselbe wie für die Doppelsahen. Diejenigen Verschunelzlinge, die nur weuige (höchstens 4) oder gar keine präjugalen Kammerringe zwischen ihren Embryonal-kammern erkennen lassen und derene Erstlingsensenen sich nicht kreuzen, laben keine Stauwand zwischen sich hochgerichtet, während sich mit einer größeren Anzahl (mehr als 4) von präjugalen Kammern auch sördt wieder eine Stauwand einstellt.

In Photo S8 sehen wir z. R. eine "trivalente" komplanale Schale, die zwischen ihren durch mehr als 4 präjugale Kammerringe getrennten Embryonalkammern E und E, sowie zwischen E, und E, die Stauwände SS und S,N, hochgerichtet hat. Bei einer serialen Anord nung der Verschmelzlinge, wie sie in Photo 38 gegeben ist, beträgt die Zahl der Stan wänden—1, wenn n die Anzahl der verschnelzlinge bedeutet, bei nicht serialer Anordnung ist sie gleich der Anzahl der gegenseitigen Aneinanderstoßungen der Verschmelzlinge, die natürlich sehr verschieden sein kann, und deshalb nicht zahlennäßig normierbar ist.

In Photo 39 ist eine komplanale, leider defekte Fünffachschale zur Darstellung gekommen, welche zeigt, daß zwischen den dicht zu-Archie für Protistenkunde. 84. L. sammenliegenden Embryonalkammer
n \mathbb{E}_{ν} und E(2präjug, Kammeringe), E, nud
 E $_{\nu}$ 12 präjng, Ringe) und E $_{\nu}$ n
nad E $_{\nu}$ 3 präjng, Ringe) keine Stauwand gebildet worden ist, während sich eine solche zwischen den weiter auseinander liegenden E $_{\nu}$ E, und E $_{\nu}$ (6 präjng, Ringe) und E nud E $_{\nu}$ (c.a. 9 präjng, Ringe) hindurchzieht. (Die Embryonalkammer E $_{\nu}$ liegt direkt amf dem nnteren Bruchrand der Schale und ist nur mit ihrem eentranen Randteil erhalten.)

Nathrlich können die Verschmelzlinge der Mehrfachschalen auch in ganz verschiedenen Ebenen liegen; also plutriplanal* esin. Eine derartige plutriplanale Vierfachschale ist in Photo 40 wiedergegeben. Eine univalente komplanale Doppelschale mit Embryonalkammern, die durch 2 prätiggale Kammerringe getrennt sind, kreuzt sich hier mit 2 anderen Schalen, deren eine ihre Embryonalkammer durchschimmern läßt, während die Embryonalkammer der hinterwärts gelegenen nur von der Rückenseite aus gesehen werden kann, so daß sie in unserer Aufnahme nicht sichtbar ist.

Die pluriplanalen Mehrfachschalen können durch gegenseitige Kreuzung und Knickungen, an denen sieh auch die Stanwände beteiligen können, näßerst komplizierte Gestallten aumehmen, die aber kein besonderes Interesse bieten, da sieh immer wieder dieselben Regeln bei ihnen bestätigen, die wir bereits einfacher und darum auch klarer bei den Doppelschalen angetroffen haben:

Wo ältere Verschmelzlinge in den Mehrfachschalen aneinanderstoßen, werfen sie Stauwände auf; ingendliche, deren Erstlingsachsen sich nicht schneiden, erzeugen keine Stauwände. Wo Stauwände mit Schalenscheiben smammenstoßen, lagern sie sich derartig, daß die stärkeren von ihnen die schwächeren im Sinne der stärkeren verschieben, einerlei ob die stärkeren Schalenteile Stauwände oder ob sie die ursprünglichen Schalenscheiben der Verschmelzinge sind; auch laciniate Extreseenzen, Können sich, dieselbe Rolle spielend, noch in die Komplikation hineindrängen. Das Ältere erweist sich immer als das Stärkere, das das Jüngere wegdrückt.

Kapitel. Ist die Verschmelzungsfähigkeit auf Individuen von irgend welcher bestimmten Kategorie beschränkt?

Besteht eine Altersgrenze für die Verschmelzung?

JENSEN (96, p. 195) hat bei seinen Verschmelzungsversuchen an lebenden Orbitoliten die Erfahrung gemacht, daß "ganz jugendliche" Orbitoliten sehr leicht mit ihren Pseudonodien und auch

mit ihren Weichkörpern verschmelzen. Während er bei der Berührung der Pseudopodien "älterer" Tiere eine gegenseitige kontraktorische Erregung der Psendopodien eintreten sah, die sich unter Umständen bis zu körnigem Zerfall steigerte, ohne daß eine Verschmelzung der Psendopodien oder gar der Weichkörper eintrat. Jensen, dem die von nns betrachteten Doppelschalen nicht unbekannt geblieben sind. weist darauf hin, daß man an diesen Doppelschalen die Altersgrenze feststellen könne, bis zu welcher eine gegenseitige Verschmelzung der Individuen eintreten könne. Es ist daher bei der Reichlichkeit des von uns untersuchten Materials nicht ohne Interesse, nach einer solchen Altersgrenze für die Verschmelzbarkeit zu suchen. Es ergiebt sich, daß man zwar häufiger auf jugendliche Verschmelzungen trifft als anf solche, die erst im späteren Alter eingetreten sind: aber eine prinzipielle Altersgrenze, wie sie Jensen vermnten zu dürfen glaubt, existiert für die Verschmelzungen zu Doppelschalen nicht. Gäuzlich ausgewachsene Exemplare babe ich noch mit ihren Rändern zur Sanduhrform verwachsen gefunden, die an der Schnürstelle durch die kleine offizielle Stanwand modifiziert war.

Die jungen Versuchstiere Jensen's, die anstandslos mit einander verschmolzen, entstammten ein und demselben Muttertier und gehörten der gleichen Brnt dieses Muttertieres an. Tiere verschiedener Descendenz standen ihm nicht mehr zu weiteren Versuchen zur Verfügung. Es mag daher erwähnt werden, daß die von uns untersuchten Verschmelzungen zu Doppelschalen natürlich nicht an das Herkommen aus ein und derselben Brut gebunden sind - denn die ungleich großen Verschmelzlinge inäqualer Donnelschalen können mmöglich zu gleicher Zeit im Mutterkörper entstanden sein, sie sind vielmehr auch in zeitlicher Beziehung ungleich alt, wie sie es in Bezug auf die Anzahl (cf. p. 196) ihrer präjugalen Kammerringe sind - nnd ohne Boden wäre die Annahme, daß die inäqualen Verschmelzlinge zwar verschiedenen Bruten angehören könnten, aber dann doch verschiedenen Bruten von "ein und derselben" Mutter zugehören müßten, zumal es sehr nnwahrscheinlich ist, daß die Orbitoliten mehr als einmal Brut ausbilden.

Die Schlußfolgerungen, die JENSEN aus seinen Versuchen zieht, werden durch diese Ergebnisse keineswegs umgestoßen; ich halte vielmehr den Schluß JENSEN'S auf individuelle Verschiedenheiten zwischen den Individuen verschiedenen Alters für durchaus berechtigt. Bei JENSEN'S versuchen, die er mit freibeweglichen (auf keiner Unterlage festgehefteten) Tieren ausführte, handelt es sich um "spontane"

Verschmelzungen, denen die Tiere ausweichen können, bei der Entstehung der Doppelschalen dagegen ohne Frage um "Zwangsverschnielzungen", welcher die Tiere nicht entgehen können, weil sie fest an die Scholle geschmiedet sind. Die kontraktorische Erregung wird auch bei dem ersten Zusammentreffen inäqualer Individuen kaum ausbleiben, auch der degenerative Zerfall der Pseudopodien in Kugeln vielleicht nicht, wie ihn JENSEN beobachtet hat, aber es wird im Verlanfe des Aneinanderliegens "iene Milderung der Gegensätze" eintreten, die Jensen nicht selten im Verlauf der Degeneration eintreten sah. Durch kontraktorische Erregung entstandene Plasmakugeln gaben bei reichlichem und lebhaftem Zufluß von normalen Pseudopodien und wiederholter Berührung mit denselben ihre ablehnende Haltung auf, um schließlich von den sich einziehenden Fäden centripetal in das Schaleninnere geschafft zu werden (loc, cit. p. 190). Eine allmähliche Reizgewöhnung wird die Tiere mit der Zeit der Verschmelzung fähig machen, wenn sie sich auch anfänglich einer solchen zu widersetzen vermögen. Die von JENSEN vermuteten individuellen chemischen Verschiedenheiten werden während längerer Zwangsberührung mehr und mehr schwinden - in diesem Sinne wird Diffusion und Diosmose in den beiden zur Berührung gebrachten "flüssigen" Zellleibern schon ausgleichend wirken müssen - so daß schließlich Verschmelzung eintreten kann.

Verschmelzen nur megalosphärische und nur mikrosphärische Individuen miteinander oder finden auch zwischen den Schalen verschiedener Generationen Verschmelzungen statt?

Die Orbitoliten gehören zu den dimorphen Foraminiferen,
d. h. Generationen von verschieden gestalteten Schalen, mikrosphärischen Schalen mit vergleichsweise sehr kleiner Embryonalkammer,
wechseln in längerer oder klürzerer Periode mit Generationen, die als
megalosphärische eine auffällend große Embryonalkammer bestzen.
Die letzteren sind sehr viel zahlreicher als die nikrosphärischen
Schalen. Alle unsere seitherigen Erörterungen haben sich auf
megalosphärischen Schalen bezogen, und es muß daher zur Vervollständigung noch folgendes hinzugefügt werden.

Ein einziges Mal habe ich ein Schalenbruchstück gefunden, das offenbar einem univalenten komplanalen rein mikrosphärischen Doppeltier zugebörte. Die beiden mikrosphärischen Embryonalkanmern waren nur durch "eine" präjugale Kammerlage getrennt. Die mikrosphärischen Schalen verschmelzen also auch nntereinan der und wahrscheinlich nach denselben Regeln wie die

megalosphärischen, denn die Univalenz war auch hier mit einer nur ganz geringen Zahl (1) präjugaler Kammerringe vereint. Da die mikrosphärischen Individnen sehr viel seltener sind als die megalosphärischen erklärt sich ihr vereinzeltes Vorkommen.

Anch Verschmelzungen zwischen megalosphärischen und mikrosphärischen Schalen kommen — wenn schon wegen der relativ geringen Anzahl der mikrosphärischen Schalen gleichfalls als Seltenheit — vor.

Ich habe wiedernm nur eine Schale dieser Art gefunden, sie ist in Photo 36 abgebildet. Die mikrosphärische Schale (Mi) ist größer als die megalosphärische (Meg.), die ihr unter geringer Kreuzung etwas trichterartig zusammengedrückt anhängt. Der centrale Erstingsteil der größeren mikrosphärischen Schale ist in der Kopie wegen seiner relativen Dünnheit überlichtet, so daß die Mikrosphäre, die bei der angewendeten Vergrößerung kleiner als Stecknadelkopfgröße zu denken ist nicht hervoretreten ist.

Die Verschmelzungsfähigkeit von mikro- und megalosphärischen Schalen verdient einige Beachtung.

SCHAUDINN hat nämlich bei der sogenannten Plastogamie (= Zellleibverschmelzung ohne Kernkopulation) von Discorbina festgestellt, daß bei dieser allerdings einer ganz anderen Gruppe zugebörigen Foraminifere nur Individuen mit gleichen Kernverhältnissen zur Verschmelzung gebracht werden können (Schaudinn 95. p. 187 u. 188). Es könnte über kurz oder lang die Frage interessieren, ob diese Zustandsgleichheit der Kerne ein allgemeingiltiges Postulat für die Verschmelzungsfähigkeit der Foraminiferen darstellt? Wir können im voraus antworten, daß dies für die Zwangsverschmelzungen von Orbitolites nicht der Fall ist. -- aber mit den spontanen Verschmelzungen, die Schaudinn beobachtete, mag es sich anch in dieser Hinsicht wieder anders verhalten - denn mikro- und megalosphärische Individuen sind im stande, miteinander zu verschmelzen, wie das Exemplar Photo. 36 zeigt, und wir wissen durch die Untersnchungen Schaudinn's und Lister's, daß die Kernverhältnisse in den mikro- und megalosphärischen Generationen grundsätzlich verschiedene sind

Wir fassen zusammen: Irgend welche Beschränkung in der Versihnelzbarkeit der Orbitolitesschalen zu Doppelschalen läßt sich weler bezüglich des Alters der Tiere, noch bezüglich der Zugehörigkeit zur megalo- und mikrosphärischen Generation noch in irgend einer auderen Beziehung feststellen. Es können vielmehr alle derselben Spezies') zugehörige Individuen miteinander verschmelzen, weuu sie nur immer auf einer Unterlage festgeheftet mit ihren Schalen aufeinander treffen.

Daß die Festhefung auf der Unerlage eine Bedingung für die Unbeschränktbeit des Verschmetzenkönnen darstellt, gebt aus den mitgeteilten Versuchen Jussars's bervor. Freie, nicht festsitzende Tiere würden nach diesen Versuchen nicht bedingungstos mit einander verschmetzen. Man wird deshahl die spontanet Verschmetzungsfähigkeit freikeweglicher Individene, wie sie Jussars behandelt hat von den Zwangsverschmetzungen, die nas beschäftigt haben, begrifflich zu stehelen haben. Da aber die Zwangsverschmetzungen nicht künstlich durch Experiment, sondern ohne Hinzurhun eines Experimentations in der freien Natur vor sich gegungen sind, wird man sie zweckmüßig als "natürliche Zwangsverschmelzungen" bezeichnen. 7)

Kapitel. Die Grössenverhältnisse der Mehrfachschalen im Vergleich zu gewöhnlichen Einzeltieren.

Die Durchmesser der Mehrfachsehalen sind nicht mehrfach so groß als eine Einzelschalet; eine Doppelschale hat also nicht die doppelte Größe einer einfachen, sondern das Verschmelzungsprodukt hält sich im allgemeinen ganz innerhalb der Größenschwankungen einzelner Schalen; nur wenn ganz alte, kurz vor Beendigung ihres Wachstums stehende Schalen mit einander an ihren Rändern verschmelzen, entstehen Doppelschalen, die auch annähernd die doppelte Größe einfacher Schalen besitzen, denn die Größe, die vor der Verschmelzung erreicht ist, kann natürlich nach der Verschmelzung nicht wieder reduziert werden.

Für die bivalenten Doppelschalen begreift sich das genannte Verhalten z. T. dadurch, daß ein großer Anteil der beiden Schalenscheiben durch die Bildung der Stauwand aus den ursprünglichen Schalenscheiben heraus gehoben wird und die, in anderer Richtung hochwachsende, Stauwand den Durchmesser der Doppelschale nicht vergrößern kann.

³⁾ Obgleich zwei verschiedene Species, mämlich O. dnplex und O. conplanata, in dem Material von Layax sehr reichlich vorhanden waren, und obgleich jede von ihnen nach den mitgeteilten Begein Doppelschalen zu erzeugen vermag, habe ich doch keine Doppelschale vongefinden, deren Verschmetzlinge den beiden verschiedenen Species zugehört hätten.

³) Die Verwachsungsversnehe mit Amphibienlarven Bonx's würden dagegen experimentelle Zwangsverschneizungen darstellen. Zwangsverschneizungen, weil die mit ihren Wundlichen an einandergebrachten. There nicht ohne weiteres, sondern nur dann mit einander verschneizen, wenn sie durch Nadeln (also durch Zwang) an einander zohalten werden.

Die univalenten Doppelschalen, denen die Stauwandbildung fehlt, und die trotzdem die Größe einfacher Schalen nicht überbieten, zeigen jedoch, daß die Stauwandbildung nicht die einzige Ursache für die gleiche Größenstufe einfacher und mehrfacher Schalen sein kann (cf. Anhang I unter e).

Es müß vielmehr eine Vereinigung der Verschnetzlinge zu "einer physiologischen Einheit" angenommen werden, deren Wachstumsgrenzen dieselben sind, wie diejenigen einfacher Tiere. Es ist diese Annahme zwar nicht viel mehr als eine Umschreibung, aber doch wenigstens eine solche, die von der Schale ans auf den physiologischen Lebensbetrieb des Weichkörpers, seine Assimilationsintensität und Assimilationskapazität, seine Ausnutznngsfähigkeit der in seiner Umgebung vorhandenen Nahrung etc. etc. hinweist; auf Gebiete allerdings, die sich vorläufig wegen allen geringer Bebauung jeder weiteren soliden Spekulation entziehen.

Kapitel. Die Doppel- und Mehrfachschalen in der Litteratur und bei anderen Foraminiferen.

Die Orbitolites-Doppelschalen in der Litteratur.

Die Doppelschalet der Orbitoliten wurden meines Wissens zuerst erwähnt von W. B. Carpenter, Parkere und Joses (62 p. 123 und 124), doch scheinen mir bei der Beschreibung die Mehrfachbildungen nicht von den bloß laciniaten Schalenenkressenzen geschieden zu sein, denn von der Mehrzahl der Embryonafkammern die für die Mehrfachbildungen charakteristisch sind, ist nicht die Rede. Bürschlub bezog sich dann in seinem Protozenwerk an zwei Stellen amf die vorgenannten Mittellungen, ohne daß er über deren Natur ins reine kommen konnte "da genauere Untersuchungen über den Bau dieser monströsen Schalen nicht vorlagen" (Bürschul 80 p. 95 und 143); sie werden noch mit Spaltungsschalen zusammengestellt.

Im 7. Band des Challenger-Report auf Taf. 8, Fig. 11 bildet. CARPENTER dann eine unverkennbare bivalente Doppelschale von Orbitolites complanata in Salzfassform ab, und spricht (SS p. 36) die richtige Vermutung aus, daß sie durch Verschmelzung zweier Schalen entstanden sei.

Im 9. Bande des Challenger-Report folgt dann H. B. Branv mit der Abbildung einer gleichfalls zweifellos bivalenten Doppelschale, deren Stauwand dem kleineren Verschmelzling zugeneigt ist; (Branv 54, t. 17 f. 1). Sie wird (loc. cit. p. 219) als eine der häufigsten Monstrositäten bezeichnet, ohne daß über ihr Zustandekommen etwas ansgesagt wird. Das ebenda t. 17 f. 5 abgebildete Exemplar scheint mir eine Mehrfachschale zu sein, ohne daß sich bei der Unsichtbarkeit der Embryonalkammern hierüber Sicherheit gewinnen ließe. Die Figuren 3 und 4 sind sicher bloß laciniate Bildungen. Die Abbildungen beziehen sich gleichfalls auf Orbitolites complanata.

Anf diese Mitteilungen folgt dann m. W. als letzte vor den meinigen, die schon oben erwähnte JENSEN'S (96 p. 195), welche in den Doppelschalen, zweifellose Verschmelzungsprodukte erkennt.

Hier helüt es: "Elne solche Doppelmikhldung von Orbitolites beitzt wei Catzen, webele ja sa einer Enpsyranskammer bestehen, mu die sich in ganz normaler Anordnung eine größere oder kleinere Anzahl weiterer Kammern gruppiert. Diese beiden eentraken Kammerrsysteme berühren sich tangential und sich auf psicher Weise geneinschaftlich von einem and densenben Krauze ychlisch-oraler Kammerreihen amschlungen, während die zu beiden Seiten des Berührungspunktes übrig beleindene Kämme darch ein häufig erka nargeimlitüges Konglomerat von Kammern ansgefüllt sind. Die beiden genannten Centren zeigen uns aber genan die Größe an, welche die bekein Einzelnichvischen von Orbitolites erreicht hatten, ehe sie zu dieser Doppelbildung verschnolzen, um sich von da an mit einem gemeinsume Kammerkrause zu ungeben."

Die Beschreibung scheint nur auf untvalente Schalen gemünzt zu sein, deren Erstlingskammern das unregelmäßige Konglomerat darstellen würde, vielleicht aber sollen mit dem letzteren auch die Stanwände gemeint sein. Jassax's Fig. 10 Taf. 2 ist eine univalente komplanale Doppelsschale von Orbitoiltes dan plex.

2. Doppelschalen anderer Foraminiferen.

a) In der Litteratur.

Bei den von den Orbitolitiden im System nicht sehr weit abstehenden imperforaten Milioliniden has Schulzuskonen (98) hierher zu rechnende Doppelschalen beobachtet. Er beschreibt eine Schale von Quinqueloculina dilatata d'Orb und bildet sie im Querschiff ab, die zwei Embryonalkammern besaß, obgleich die Schale süderlich vollkommen das Gepräge einer einheitlichen Schale turg. SCHLUMBERDER teilt an gleicher Stelle mit, daß er dieselbe Erscheinung schon früher bei der fossilen Milioline Pabnlaria discolithes Defr. angetroffen habe. Es handelt sich in beiden Fällen um frühzeitige Verschmelzungen von Embryonalkammern, die in vollem Einklang mit unseren Erfahrungen nach der Verschmelzung in offenbarer, Luivialenzi weitergebaut hatten.

Aus den sandschaligen Gruppen der Nodosinelliden und Rhabdamminiden sind univalente Doppelschalen abgebildet und beschrieben worden. 1. Von Reophax findens Park. durch H. B. Brady (84 p. 299 t. 32 f. 10 n. 11). Drei- bis vierkammerige Schalen haben sich mit ihren Mündungen vereinigt und nach der Vereinigtung gemeinsam einheitlich weitergebaut. Die Verschmelzung zweier oder auch dreier Individuen scheint liter Regel zu sein, da von dieser Form bis jetzt nur derartige Doppelschalen — Einzelschalen gar keine — beschrieben worden sind. Die Verschmelzung erfolgt offenbar spoutan, da ein Festsitzen der Schalen weder bekannt noch dem ganzen Bau nach wahrscheinlich ist. 2. Von der Rhabdamminide Jacullela obtusa Baavy giebt Goës (94 L. 4 f. 89) die Abbildung einer univalenten Doppelschale. Unter spitzem Winkel stossen zwei dieser röhrenförmigen Sandschalen mit finen Mündungen zusammen und die Röhre wächst dann in gewöhnlicher Jacullela-Weise weiter; demmach liegt auch hier. Univalenze "Univalenze" weise weiter; demmach liegt auch hier. Univalenze "Univalenze" weise weiter; demmach liegt auch hier. Univalenze "Univalenze" univalenten der Schalen unt firer immach liegt auch hier. Univalenze "Univalenze" unter Schalen unter Sch

Auch aus der feinporösen kalkschaligen Familie der Nodosariden sind zwei Doppelschalen bekannt geworden. Chapman bildet aus dem Gault von Folkestone zwei fossile Schalen ab, deren eine, Vaginulina truncata Reuss zugehörige, seitwärts von ihrem Mündungsende eine zweite Embryonalkammer angelötet hält, ohne daß es jedoch bei ihr zu weiterer Kammerbildung gekommen wäre (Chapman (98 t. 2 f. 10, p. 14). Man weiß also nicht, ob sich der postjugale Schalenteil nach dem univalenten oder bivalenten Typus weiter entwickelt hätte. Dagegen führt das andere Exemplar, eine Vaginulina recta Reuss (Chapmann loc. cit. t. 2 f. 11, p. 14) vor. bei welchem eine nrsprünglich mikrosphärische Schale am Mündungsende, nachdem sie sieben Kammern allein aufgeführt hat, mit einer megalosphärischen Embryonalkammer verschmolzen ist. Die Kammernfolge nach der Verschmelzung hat einen durchaus univalenten Charakter beibehalten. Diese Schale zeigt also einmal, daß auch bei Vaginulina mikrosphärische nnd megalosphärische Schalen miteinander verschmelzen können, und dann zweitens, daß durch die Einschmelzung einer neuen Embryonalkammer die postjugale Kammerfolge nicht in "Bivalenz", sondern in "Univalenz" weitergeführt wird, Es entspricht diese Schale also in letztgenanuter Beziehung ganz dem Verhalten, das ältere Orbitolites-Schalen zeigten, wenn sie mit einer sehr jngendlichen Schale oder einer noch kammerlosen Embryonalkammer zusammengetroffen waren (cf. p. 206). Ich vermute wegen der abgeplatteten Gestalt dieser Vaginulinen, daß sie zu den festsitzenden Formen gehört haben, daß also Zwangsverschmelzung vorliegt.

Weitere als Doppelschalen sicher zu erkennenden Schalenverschmelzungen sind mir in der Litteratur nicht bekannt. Nicht alles, was auf den ersten Anblick als Doppelschale erscheinen könnte, ist als solche aufzufassen.

Es giebt zwei Kategorien von Schalen, vor deren Verwechslung mit Doppelschalen gewarnt werden muß, nämlich eiumal die
von mir friher als "Koppelschalen" bezeichneten Zwillinge, die nach
vollendetem Wachstum sich spontan aneinanderlöten, nm unter nachfolgender Plastogamie (d. i. Zellleibverschmeizung) Brut zu erzeugen (Schaldding) der Verfötung, der Schale nichts neues "Gemeinsames" zufügen, sondern böchstens frühere Schalenteile resorbieren, um den Zusammenfluß der Zellleiber zu erleichtern (Schaudern schale, und mit diesem Fehlen der gemeinsame zewordenen
Schale, und mit diesem Fehlen der gemeinsamen Arbeit ist auch die
Frage sinnlos, ob diese Koppelschalen univalent oder bivalent sind; es
sind eben blöß zwei miteinander verköppelte sonst selbständige Schalen.

Bekannt sind solche Koppelschalen von Textularia folinm Pa. J. (Mornus loc. cit., Brady 84 p. 357 t. 42 f.5; Ruumbler loc. cit.) von Patellina und Discorbina (Schaudins loc. cit.) von Spirillina und Verneuilina (Rhumbler loc. cit.).

Die andere Schalenkategorie, welche in Gefahr läuft, mit Doppelschalen verwechselt werden zn können, ist in denjenigen Schalen gegeben, die man seither vielfach auch als "Doppelmonstra" aufgeführt hat, die ich aber von jetzt ab, um Verwechslungen zu vermeiden, als "Spaltungsmonstra" zn bezeichnen vorschlage. Es wird von ihnen noch einmal im theoretischen Teil dieser Arbeit die Rede sein, so daß hier nur auf ihre Unterschiede von wirklichen Doppelschalen aufmerksam gemacht zu werden brancht. Sie besitzen im Gegensatz zn letzteren nur eine Embryonal. kammer, sind also ursprünglich Einzelschalen, die dann im späteren Verlauf ihres Wachstums eine Spaltung ihrer Kammerreihen zeigen, so daß die an sich einheitliche Schale während ihres späteren Wachstums das Aussehen eines Verschmelzungsproduktes aus zwei Schalen erhält, obgleich von einem solchen gar nicht die Rede sein kann. Bei allen Abbildungen der Litteratur, in denen sich die Zahl der Embryonalkammern nicht erkennen läßt, oder wo sie nicht im Text angegeben wird, läßt sich schwer entscheiden, ob es sich in einem specielleu Falle um eine solche Spaltschale oder nm eine echte Doppelschale handelt. Als Beispiele für derartige Spaltschalen können jedoch ohne Bedenken folgende gelten: Polystomella strigilata (F. u. M.) bei M. Schultze 54 t. 5 f. 14 u. 15: Dentalina legumen L. bei Williamson 58 t. 2 f. 49; Bigenerina robusta Brady bei Brady 84 t. 45 f. 15 u. 16: Peneroplis pertnsus Forsk. bei Drever 98 t. 4 f. 194, 203, 205-207, 212, 213, 215 und 217.

An die Spaltschalen schließen sich dann ohne scharfe begriffliche Scheidungsgrenzen die gleichfalls mit Verwechslung drohenden schon mehrfach genannten laciniaten Schalenauswüchse der Orbitoliten an (cf. p. 206 und Photo 17 n. 18), die als partielle Spaltungen anzusehen sind, und im Gegensatz zu den Doppelschalen. wie wir wissen, in Übereinstimmung aber mit anderen Spaltschalen bloß eine Embryonalkammer besitzen.

b) Eigene Beobachtungen an anderen Foraminiferen.

Aus eigener Erfahrung kenne ich außer bei Orbitolites echte Mehrfachschalen, erstens von einer Globigerinaspecies, die ich für nen halte, deren Specialbeschreibung hier aber nicht interessiert. Bei ihr traf ich im Anfangsteil der Schale mehrmals zwei bis fünf nnverkennbare Embryonalkammern, die zunächst gemeinsam eine größere kuglige Kammer erzeugt hatten, an welche sich

dann die übrigen Kammern in normaler einheitlicher Weise anschlossen (Textfig. I). Der frühzeitigen Verschmelzung von Embryoualkammern entsprechend besitzen also auch diese Globigerina einen univalenten Ausbildungsmodus. Da es sich um pelagische Formen handelt, so ist die Verschmelzung hier fraglos eine spontane gewesen

Zweitens besitze ich die in Photo 41 abgebildete Doppelschalen von Discorbina valvulata d'Orb. Es sind hier Eine Globigerina sp. mit unverkennbar bereits ältere Schalen mit fünf Embryonalkammern (1-5), einander verschmolzen. Daß es sich nicht um eine der vorhin erwähnten Koppelschalen handelt, geht aus der Thatsache hervor, daß in der für die Species charakdie beiden Schalenteilhaber die gemeinsame teristischen Form folgen. Uni-Kammer (g k) anfgebaut haben; es liegt valente Fünffachschale. (Ans nicht bloß eine Schalenverlötung vor. Nach der Nabe Vergr.: **** Erzeugung der gemeinsamen Kammer hat

die gemeinsam eine kugelige Kammer (6) aufgebaut haben, auf welche die Kammern 7-10 der Näbe von Ascension.)

Textfig. I.

die in der Figur nach unten gewendete Schale A noch fünf Kammern ganz nach ihrem ursprünglichen Bauplan aufgebaut. Das gleiche hat die obere Schale B gethan, jedoch ist ihre 5. Kammer, die anch hier die Endkammer war, abgebrochen und nur ihre Wandränder sind stehen geblieben. Diese Schale ist also entsprechend dem höheren Alter, in welchem die Verschnelzlinge zusammengetroffen sind bivalent. 19

Überblicken wir die von anderen Foraminiferen namhaft gemachten Fälle echter Doppelbildungen noch einmal, so fällt auf, daß es sich mit Ausnahme der letztgenannten Discorbina durchweg um sehr frühzeitige Verschnetzungen — meist sogar um solche von Embryonalkammern handelt, die, wie das ausserne Erfahrungen bei Orbitolites im allgemeinen (exkl. Erstlingsschalen mit sich schneidenden Erstlingsachsen) entspricht, durchaus univalente Schalen zur Ausbildung gebracht haben.

Nur die Doppelschale der Discorbina valvnlata (d'Orb) (Photo 41) tritt — dem höheren Alter der Verschmelzlinge entsprechend — als Pendant neben die bivalenten Orbitolitesschalen.

Ohne Zweifel scheinen die frühzeitigen Verschmelzungen und mit ihnen die univalente Ausbildung der Doppelschalen sehr viel weiter verbreitet als die späteren Verschmelzungen und ihre bivalenten Doppelschalen. Es ist das in keiner Weise auffallend, wenn man sich an die früher citierte Erfahrung Jessen's (95) ermnert, daß nur jugendliche Individnen zur spontanen Verschmelzung gebracht werden können; und es ist gewiß kein bloßer Zufall, daß die in Bivaleuz auftretende Discorbin a gleichzeitig wieder eine festsitzende Form ist, die also, ganz wie Orbitolites, offenbar nur darum auch in höherem Alter moch zu Verschmelzungen kommt, weil sie auf irgend einem Uutergrunde festsitzend (cf. die Abbildungen bei Baard St. t. 87 fig. 6. 1.7) bei ihrem weiteren Wachstaun nicht von einander loskommen können, wenn sie sich in früher Jugend zu dicht neben einander angesiedelt haben.

Wir können also allgemein sagen: "Ältere Schalen verschmelzen nach unseren heutigen Erfahrungen nur dann, und awarimmer zu "bivalenten" Doppelschalen;" wenn sie festsitzen, wenn sie also einer Zwangsverschmelzung unterliegen (cf. p. 220).

¹) Natürlich gilt das früher angeführte Kennzeichen der Bivalenz, nämlich die Stauwandbildung, nur für den exklischen Schalenban der Orbitoliten, der spiralische Ban, mit dem wir es oben bei der Discorbina zu thnn haben, bringt seine Bivalenz durch die Fortführung der "beiden" Spiralen zum Ausdruck.

²) Betreffs der plastogamischen Verbindung zu Koppelschalen, die nicht mit Doppelschalen verwechselt werden dürfen, cf. p. 232 zn 233.

Anch die Zusammenfügung von ganz jugendlichen Schalen oder von noch einfachen Embryonalkammern mit "alten" Schalen scheint nur unter Zwangsverschmelzung vor ' sich zu gehen, führt aber zur Ausbildung univalenter Doppelschalen (cf. p. 206 u. 232)

Embryonalkammern oder noch ganz jugendliche Schalen verschmelzen dagegen unter sich nicht nur unter Zwang, sondern auch "spontan" mit einander (im Einklang mit Jesses 95) und zwar in den weitaus meisten Fällen zu "nu ivalenten" Doppelschalen. Soweit wir bis jetzt wissen, machen nur diejenigen frühzeitigen Verschmelzungen von Orbitolites duplex eine Ausnahme, deren Erstlingsachsen sich schneiden, indem unter solchen Bedingungen bivalente Doppelschalen entstehen.

Worauf nun dieses verschiedenartige Verhalten bernht, wie die Erstlingsachsen der Orb. dn pl. dazu kommen, eine Ausnahme zuveranlassen, nud wie die speciellen Gestaltungsformen der verschiedenen Arten von Doppelschalen zu stande kommen, das soll im zweiten mechanisch-theoretischen Teil dieser Arbeit erörtert werden.

II. Teil.

Mechanisch-Theoretisches.

Aus methodischen Gründen sollen unsere Auseinaudersetzungen mit der mechanischen Entstehung der Stauwand bivalenter Doppelschalen beginnen. Es wird sich dann leicht feststellen lassen, unter welchen Umständen die zur Stauwandbildung notwendigen mechanischen Bedingungen nicht erfüllt sind, und warum alsdann eine univalente Doppelschale entsteht.

Im empirischen Teil dieser Arbeit haben wir die Schilderung der Gestaltungsverhältnisse der Doppelschalen schon dadurch unter einen gewissen einheitlichen Gesichtspunkt zu bringen gesucht, daß wir mehrfach daranf hinwiesen, wie der größere Verschmelzling über den kleineren das Übergewicht besitzt, wie der größere stärker als der kleinere seinen ursprünglichen normalen Banplan (der ihn zur Einzelschale ausgebüldet hätte) aufrecht zu erbalten sucht. Bezeichnen wir dieses Übergewicht des älteren Verschmelzlüngs als "Präwalenz", so stellen wir zunächst fest, daß sich diese Prävalenz des größeren Verschmelzlings über den kleineren in Bezug auf die "postjugalen" Schalentleile i) überall nachweisen ließ, wo inäquale Schalen zu Doppelschalen zusammengeschmolzen waren, ganz einerlei, um welche Art von inäqualen Doppelschalen es sich im Spezielleren auch handelte.

Die Prävalenz des älteren Verschmelzlings üher den jüngeren trat nämlich, um noch einmal daran zu erinnern, dentlich hervor:

Erstens: Wenn Embryonalkammern oder Erstlingsschalen von den Kammerringen einer älteren Schale herfante vurnden (d. p. 206 nod Photo 13). Die Präxalenn der älteren Schale geht bierbei so weit, das der eingeschnotzene Erstling (resp. die eingeschnotzene Embryonalkammer) bei komphanaler Vereinigung nur eine Verdickung der Doppelschale im Bereich der Einschmelzung verursacht, bei bijstander Vereinigung aber, wo die Erstlingsschale bei etwa senkrechter Stellung bereits zur Verschneitungseutel des Schalenhobe der größeren überzeft haben kann, die Erstlingsschale postingsal gar nicht mehr oder in weit geringerem Grude als der größere Verschmelzling weiter wichst (cf. p. 207).

Zweitens schafft sich die Prätulenz des älteren Verschneizlings deutlich erkennharen Ansdruck in der Hinneigung der Stanwand anf den kleineren Verschneizling hel komplanalen inäquaten Doppelschalen. Der größere Verschneizling drückt die Stanwand aus der Senkrechten hinaus 7 über den kleineren Verschneizling hin.

Drittens zeigt sich dieselbe Prävalens bei den geknickten Doppelsschalen darin, daß sich die Stauwand, die bei signanlen geknickten Doppelschalen in der Verlängerung der Halbierungslinie des Knickungswinkels liegt (p. 217 Textig. D), mit der Indqualität der Verschneitzinge wieder auf den kleineren Verschneitzling hin niedergeneigt, d. h. von dem grüßeren Verschneitzling niedergedrückt wird.

Viertens tritt schießlich die Phävaleus anch bei gekrenzten Doppelschalen dentlich zu Tage, indem die kleinere Achterschieße der gekreuzten Doppelschalen (Photo 34) bei weiteren postjugalen Wachstum ganz von der größeren Achterschießt, die dem größeren Verschuneltig zugebört, überwachert wird, so daß die kleinere Schleife in die größere hineingedrückt erscheint (Photo 32 p. 221).

Hiermit sind alle Fälle inäqualer Schalenverschmelzungen erschöpft, und es zeigt sich nitgends eine Ausnahme von dem Gesetz: die Prävalenz der größeren Verschmelzlinge üher die kleineren.

¹⁾ Natürlich nicht in Bezag auf die Größe der zur Verschundzung mitgebrachten Schalenscheiben, an desen nach der Verschmetzung nichts geäudert wird und für die mit dem Ausdruck Prävalenz gar nichts Neues ausgesagt würde; die vor der Verschnetzungszeit gelegene Ungleichheit haben wir als "Inäqualität" bezeichnet.

⁹) d. h. aus der Vertikalehene hinans, in welcher die Stanwand sich in die Höhe richten würde, wenn die heiden Verschmelzlinge gleich alt (groß) wären.

Wir stellen uns zunächst folgende Frage:

9. Kapitel. Warum drücken die größeren (älteren) Verschmeizlinge stärker auf die in Bildung begriffene Stauwand als die kleineren (jüngeren)? Woher stammt also mit anderen Worten die Prävalenz des größeren Verschmeizlings über den kleineren?

Die Schalen selbst können natürlich bei der Entstehung der Aufstauung keine aktive Rolle spielen. Sie drücken selber nicht und verrücken ihren Ansatzpunkt auf der Unterlage nicht, sie geben bloß den Widerstand ab, an dem die Aufstauung stattfindet.

Die zur Entstehung der "Aufstamungen" erforderlichen Drucke müssen unbedingt und verständlicherweise von demjenigen Sarkodeteil ausgehen, der zur Kammerbildung aus den Mändungsporen des Scheibenrandes hervortritt, 1) um jeweils einen neuen Kammerring zu bilden.

Es fragt sich daher, warum der ans der größeren Schale während der Kammerringbildung austretende Sarkodeteil stärker drückt als derjenige, der aus der kleineren Schale hervorquillt?

Znnächst wird man an die Oberflächenspannung denken, welche bei verschieden großen Tieren mit der verschiedenen Größe ihrer flüssigen Weichkörper eine verschieden große sein muß. Es läßt sich aber leicht einsehen, daß sich das Übergewicht der Sarkode der größeren Schale beim Aufbau des gemeinsamen Schalenteiles aus der Oberflächenspannung der vortretenden Sarkodemasse nicht ableiten läßt, denn die Oberflächenspaunung verhält sich umgekehrt wie der Krümmungsradins der Oberfläche, sie müßte also bei einem großen Tier geringer als bei einem kleinen sein, und wenn die beiderseits gegen einander vorquellenden Sarkodeteile bloß mit ihren gespannten Oberflächen gegen einander drückten, so müßte die größere schwächer gespannte Oberfläche des größeren Tieres leichter ausweichen, als die kleinere stärker gespannte Oberfläche des kleineren Tieres, die Stanwand müßte sich demnach zur Zeit ihrer ersten Entstehung auf die größere Schalenscheibe hinabneigen; gerade das Gegenteil ist aber der Fall, sie neigt sich, wie wir gesehen haben, dem kleineren

⁹) Über den Vergang der Kammerbildung bei den polythalamen Foraminiferen haben M. Schurzus (§ 4, 2, 30) und eingehender F. SCALDIADUS (§ 5), 10% berichtet haben M. Steinbern Schurzus (§ 5), 10% berichtet kammerbildende, aus der Endulundung vorquellende Sarkole während der ersten Hillabscheidung keine Pseudopoldien ausschlicht. Vgl. anch O. Bürschul 80, p. 131 und 132.

der beiden Verschmelzlinge zu. Mit der Oberflächen spannung läßt sich demnach die Prävalenz des größeren Verschmelzlings nicht erklären. Von ihrer event. Wirksamkeit wird erst später die Rede sein (Kap. 12).

Ich habe auf Grund nmfangreicher Untersuchnngen und Versuche mit an sich sehr verschiedenen Zellen die Erfahrung gemacht. daß sich der zähflüssige Zellleib äußeren Drucken gegenüber physikalisch überhaupt nicht, wie man a priori erwarten könnte, wie eine Flüssigkeit verhält, sondern durchans das Verhalten einer "plastischen, knetbaren" Substanz aufweist. 1) Wir werden uns bald davon überzeugen, daß das auch hier der Fall ist. Doch wollen wir gleich hier die sich sofort aufdrängende Frage erledigen, wie sich die behauptete Plastizität mit dem "flüssigen" Zustand verträgt, der von mir im Anschluß an eine ganze Reihe von Forschern bei meinen früheren mechanischen Erklärungsversuchen von Lebenserscheinungen der Zelle für das Protoplasma in Anspruch genommen und der neuerdings wieder mit bestem Erfolge von P. Jensen verwertet worden ist (Jensen 01) als Erklärungsprinzip für andere Lebensverrichtungen speziell der Foraminiferen und zwar auch der Orbitoliten, mit denen wir es hier zn thun haben. Eine Flüssigkeit als solche besitzt keine plastischen Eigenschaften. Es scheint ein Widersprach vorzuliegen, wenn dieselbe Sarkode das eine Mal bei Erklärung eines Teiles ihrer Handlungen als Flüssigkeit, das andere Mal zur Erklärung eines anderen Teiles ihres Schaffensvermögens aber als eine plastisch knetbare Masse angesehen wird.

In einer anderen Arbeit, die dem Drucke nahe ist und voraussichtlich bald erscheinen wird, werde ich zeigen, afå sich die
Duplizität des Verhaltens einmal als Flüssigkeit, das andere Mal als
plastische Masse auch bei allen anderen lebenden Zellinhalten, die
ich darauftlin geprüft habe Ambüen, Blastomeren und einige andere
Zellen), nachweisen läßt, so daß die hier angeschnittene Frage erhöhtte Beachtung verdient. Die verschiedene Reaktionsweise verteilt
sich folgendermaßen auf verschiedene Einwirkungen: Zng- und
Druckkräften gegen über, die mit lithem Trägheitsmoment als

¹) Daxxa (28, p. 73) spricht in seiner Peneroplis-Arbeit von einer "ausgeprägten fleied-weichen Sarkoleplastik", ohne im übrigen genauer zu definieren, was er darunter versteht, und ohne in die Mechanik der Schalenbildung tiefer einzudringen. Ganz im Gegenauz zu seiner früheren ausgezeichneten Arbeit "über die Gerichtbildung der Radiofarien" (29) bringt seine Peneropilis-Arbeit garkeine Mair faßharen, mechanischen Erklärungen. Es hat meines Ernchtens dieser Arbeit sehr geschalet, daß ein, gabliosophisch", gelahlen werden sollte.

bloße Massen von bestimmter Bewegungsenergie von außen her auf die lebende Zellmasse wirkten, verhält sich die lebende Zellmasse wie eine plastische Masse; äußeren Kräften gegenüber dagegen, die als Molekularkräfte auf die lebende Substanz, also etwa mit Adhäsion, chemischer Umsetzung ete einwirken, verhält sich der lebende Zellinhalt durchaus wie eine rein flüssige Masse. 1) Woher kommt das?

Es giebt keine andere Theorie und Anschauung, welche diese Verschiedenheit der Antwortreaktion auf verschiedenttige änßere Eingriffe hin einheitlich zu erklären im stande wäre, als die Wabenlehre Bürschlaß. Eine einheitliche Flüssigkeit, auch wem sie ad libidum mit Fäden oder Kleinkörpern irgend welcher Art vollgepfropf gedacht wird, könnte niemaß dieses "dopp elseitige" Verhalten gleichzeitig zeigen, ein Schaum dagegen that es ohne weiteres. Denn in einem Schaum ist nicht blöß die Oberfälche gespannt, sondern ein Schanm besitzt auch durch die Spanuung der Schaumwände im Iunern im Gegenstzt zu einer einheitlichen Flüssigkeit eine "Innenspannung", die es nicht gestattet, daß die einzelnen Alvoolen wie die Teilchen einer Flüssigkeit ieder frenden, sich mit

¹⁾ So hilden diejenigen Foraminiferen, die ibre nenen Kammerwände direkt, d. h. ohne erst eine Lage von nener Schalensnhstanz anf die Wand der vorausgehenden Kammer ahgelagert zu haben, auf die früheren Kammerwände anfsetzen, an homologen Stellen stets einen hestimmten Randwinkel mit diesen direkt berührten alten Wänden, wie es anch nnter gleichen Umständen jede andere Flüssigkeit thun müßte. Zellen ohne feste Membran (frühe Blastomeren, Amöhen) werden unter Ausbreitung von einer reinen Wasseroherfläche (Grenzfläche Wasser-Luft) wie fast alle anderen Flüssigkeiten (und wie keine nicht flüssige oder verflüssigte Substanz) stürmisch ans einander gerissen, weil in diesen Fällen Adhäsionskräfte. also Molekularkräfte, auf die lebende Substanz von außen einwirken. Dagegen ist es nicht möglich, irgend eine lebende, membranlose Zellleihmasse durch außen an ihr vorheigeführte Strömungen des Außenmedinms (also durch hloße Bewegung von Massen) in gleichgerichtete Wirhelhewegungen zu versetzen, die "lebende" Zellmasse zerreißt eher als sie solchen anßeren Antriehen folgt, ohgleich iede andere Flüssigkeit unter gleichen Umständen sofort mit einem den Anßenströmen entsprecbenden Innenwirbel antwortet und sich in gleicher Weise anch jede "abgestorbene" Zelle verhält. Erst nach dem Absterben, soweit dieses ohne Zusatz von erhärtenden Reagentien erfolgt, verhält sich die Zellleibmasse anch änßeren Massenbewegungen gegenüber als Flüssigkeit. Während des Lehens dagegen reagiert sie bei kurzer Einwirkung wie eine elastische, bei länger andauernder Einwirkung, die wir oben allein in Rücksicht gezogen haben, wie eine "plastische" Masse. Während des Absterbens stürzt die Wabenstruktur in ersichtlicher Weise zn einem fädigen Gerüstgerinsel zusammen, das widerstandslos in der flüssigen Grundmasse nmhergewirbelt werden kann. Alles Nähere in der-annoncierten Arbeit.

Archiv für Protistenkunde. Bd. 1.

ihr in Kontakt vollziehenden Massenbewegung widerstandslos 1) folgen. sondern die Schaummasse setzt derartigen Verschiebungen die Spannung ihrer Schaumwände entgegen. Nur durch länger andauernde Zug- und Druckwirkungen kann, sofern das Schaumwerk nicht zerrissen werden soll, eine plastische Anpassung des Schaumes an die durch die Bewegung der Fremdmasse neu entstandenen Druck- resp. Zugverhältnisse entsteheu. Es findet danu unter dem fremden Druck oder Zug zunächst eine Verziehung der Schaumalveolen statt, welche die Schaumwände aus ihrer normalen Minimalflächenordnung heraustreibt. Alsdann führt die Schaumwandspannung unter möglichster Vermeidung von lokalen Verschiebungen der Einzelalveolen (minimaler Alveolenverschiebung, vorwiegend Neuordnung der Wände an Ort und Stelle) eine neue Minimalflächenordnung mit mechanischer Notwendigkeit herbei, die genau den "neuen Zug- und Druckverhältnissen entspricht", mit anderen Worten diesem Verhältnis "plastisch" angepaßt erscheint. Man mache analoge Versuche mit Schäumen.

Greifen dagegen Molekularkräfte in das Schaumgefüge ein, so andert sich softrt die Spannungsenergie der Schaumwände selbet, denn diese Energieform stammt ja von deu molekularen Attraktionsverhältnissen zwischen Schaumwandsubstanz und Schaumalveoleninhalt her, und muß sich deshalb mit der molekularen Veränderung oder Beeinflussung der Wand- oder der Alveolensubstanz von seiten fremder Substauzen auch selbst verändern, — und es fludet nuu nach Maßgabe der Zugherabspannung oder Erhöhung eine ausgiebige Verlagerung der Zellalveolen statt, dei im allgemeinen denselben Gesetzen folgt, wie die Verlagerung von Teilchen 9 einer einheitlichen Flüssigkeit.

Wer diesen kurzen Ausführungen zu folgen zögert, muß auf meine annoncierte Arbeit verwiesen werden, die ich im Laufe dieses Jahres im "Archiv für allgemeine Physiologie" zu veröffentlichen gedeuke. Der neugewonnene Standpunkt läßt sich folgendermaßen formulieren: Ein Schaum und das lebende Protoplasma als solcher kann zwar in all seinen Konstitnenten rein flüssig sein, er ist aber

¹) Dabei ist abgesehen von der bei Flüssigkeiten geringen Innenreibung.

⁹ Man denke na die annöeddririehenden Schänne Betsenutis, die durch Verstfung ihrer Oberfülche, also darch molekular Vernderungen ihrer Oberfülchen in Gang gesetzt werden nad ganz den Plinsigkeitswirbeln entsprechen, die eine indeltübler Plinsigkeit antweist, wenn ihrer Oberfülche an einer bestimmten, dem "Wirbelscheitel" entsprechenden Stelle nater geringerem Druck steht als an den übrieren Oberfülcherstellen.

unter keinen Umständen eine einheitliche Flüssigkeit, die jeder Innenspannung) eitlehrt und bloß eine Oberfächenspannung besitzt, sondern Schäume besitzen neben der Oberflächenspannung eine Innenspannung, die sich nach dem Minimalflächengesetz stets der äußeren Form des Gesamtschaumes anpaßt (d. h. sich durch Umstellung der Wände so anordnet, daß die Schaumwände Minimalflächen innerhalb der äußeren Form darstellen) und nun diese äußere Form aufrecht zu erhalten sucht, einerlei, ob diese durch äußere Drucke, oder allein durch die Oberflächenspannung oder wodurch sonst herbeige führt oder modifiziert ist. Schäume besitzen demunch eine Plastizität, das ist Anpassungsfähigkeit ihrer Gesamtgestalt an äußere Drucke, die einer einheiltichen Flüssigkeit zunz felkt.

Die Plastizität der Schäume braucht allerdings keine ständig andauernde zu sein; sie ist es nur dann, wenn die Spannung der Gesamtoberfläche des Schaumes [die hier so gut wie bei einer einheitlichen Flüssigkeit (cf. die sogen. Oberflächenspannung der Flüssigkeiten: vorhanden ist], geringer ist, als die Innenspannung des Schaumes. Die Innenspannung wächst "octeris paribus" mit der Anzahlt und Kleinheit der Schaumwände im Innern.⁵)

Ist dagegen die Spannung der Schaumoberfläche größer als die Innenspannung des Schaumes, was bei Verschiedenheit des an die

³) Sind Kolleide wabig gebant, dann sind sie nicht als einheitliche Pflüssigkeiten zu rechne, getaliniert Schloide sind z. Reine einheitlichen Pflüssigheiten; sie besitzen Innenspannung. Innenspannang und Innenreibung dürfen nicht mit einnader verwechelt werden. Innenspannang bewirkt zunächst elastische, dann plastische Änferungen. Innenreibung nur Verschlebungserschwerung, keine Elastzität.

³) So kommt es z. B., daß sich kleingeschlagener Seifenschaum (d. Rasierschaum) ist genügender Kleinheit der Schaumabreden ganz wie eine dauernde plastische Masse verhält, während ein großblasiger Seifenschaum, den man etwa ans einer Thongheife augedblasee hat, sich urt als temporir plastisch erweist, und nach Anflören inderer form-modifizierender Einwirkungen sehr bald wieder unter der Spannung geierr Oberfläche in seine eigene Minnaflächenform zurücktritt. Durch inderer Vorbeitstöme im ungehenden Medium kann nan aber auch einen großblasigen Seifenschaum, objedier er in Bezug auf seine Oberflächenspannung einer einfachen Flüssigkeit gleicht, nicht in die früher genamten Wirbel versetzen. Nur "in" den Schaumwänden sebnst kunn man sehon durch einfaches Vorbeiblaschen heftige Wirbel erzengen; das ist kein Wunder, dem die Wandsubstanz ist eine einbeltliche Flüssigkeit [Seifenswesert]; im der Schaum als fünzures ist eine solche nicht, sondern ein mit innerer Spannung anagestattetes Genisch von zwei Flüssigkeiten, regelwan und Laft.

Schaumoberfläche anstoßenden äußeren Medinms und der in den Schaumhohlräume eingeschlossenen Substanz sehr leicht der Fall sein kann.1) so ist die Plastizität des Schaumes nur eine vorübergehende Erscheinung eine vergängliche Eigenschaft. Die Form, die der Schaum durch äußere Einwirkungen aufgezwungen erhalten hat. kehrt dann nach Aufhören der änßeren Einwirkung unter dem Druck der sich jetzt selbst üherlassenen Oberfläche allmählich wieder in diejenige Formgestalt zurück, welche wegen der Spannung der Schaumoberfläche einer minimalen Oberflächenentfaltung entspricht, und welche von den früheren formändernden Anßeneinflüssen nichts mehr erkennen läßt. Diese Rückkehr zur Form mit Minimaloherfläche muß aber bei einem Schaum immer viel laugsamer erfolgen. als sie unter sonst gleichen Umständen bei einer einheitlichen Flüssigkeit eintreten würde; man würde vor der Einnahme der Form mit minimaler Oberflächenentfaltung stets eine längere Zeit einer "plastischen Nachwirkung" unterscheiden können. Es mag nun gleich hier erwähnt werden, daß wir es bei der Orbitolitesschale nicht mit "dauernder" Plastizität, sondern mit einer temporär "plastischen Reaktion" der zum Kammerbau vorfließenden ans den Randmündungen unter Aufquellung hervorgepreßten Sarkode zu thun haben, daß aber allem Anschein nach die plastische Nachwirkung längere Zeit andauert, als die Abscheidung der festwerdenden Schalensubstanz in Anspruch nimmt, so daß die Kammern in einem Zustand und einer Form erstarren, die auf dem Mittelweg zwischen der durch den Staudruck plastisch gedrückten und durch die Spannung der Oberfläche nachträglich wieder verkleinerten Oberflächenform liegt.

Inwiefern sich diese Mitwirkung der Oberflächenspannung in der Gestalt der Doppelschalen Ausdruck verschaft, werden wir hald sehen. Voerst muß gezeigt werden, wie nun mit Hilfe der plastischen Reaktion die in der Stauenge zweier kollidierender Verschnetzlinge 'zum Kammeraufbau eingequollenen Sarkode sich so lagert, daß die von ihr abgeschiedenen Stauwandkaumern nach der Seite des kleinen Verschmetzlings hinüber geneigt werden. Wir haben hierzu zwei Punkte ins Auge zu fassen.

 Es ist f
ür die gesamten Foraminiferen eine nahezu ausnahmslos geltende Regel, daß die Gr
öße der neu angelegten Kammern

⁷⁾ Z. B. wenu die gesamte Schaummasse sehr klein und ihre Oberfläche deshalb relatir groß ist und außerdem die Bedingung erfüllt ist: Adhäsion zwischen Schaumwandsubstanz der Oberflächenschicht und dem Außenmedium kleiner als Adhäsion zwischen Schaumwandsubstanz und Schaumkammersubstanz.

mit dem Alter des Tieres nicht unerheblich zunimmt; denn die Kammern nehmen mus omehr an Umfang und Durchnesser zu, je weiter sie in ihrer Genese von der Embryonalkammer abliegen. Das heißt aber nichts weiter, als daß beim Kammerban eine nm so größere Sarkodemenge aus der Gehäusemündung vorfließt, je mehr Kammern bereits vorher angelegt waren. Das gilt nnn auch für Orbitolites. Wir überzeugen uns leicht auf msseren Tafeln, daß die Kammerringe ceteris paribus um so breiter werden, je weiter sie von der Embryonalkammer abliegen. Es muß also auch hier um so mehr Sarkode zur jeweiligen Kammerbildung ansfließen, je älter die Schale während der Bildung eines nenen Kammerringes bereits ist.

2. Die Verschnelzung der beiderseits in den Engpaß vorgestoßenen Sarkode, die notwendig zur Entstehung der früher behandelten Kollisionskammern (Textfig. B und C) angenommen werden muß, zeigt weiter, daß die beiden Tiere bereits zur Kollisionszeit gleichzeitig (oder weingstens annahernd zu gleicher Zeit) ³) in die Kammerblüdungsperiode eintreten. ⁵)

Geschieht aber die Kammerbildung in der Stanenge awischen den Schalen beiderseits gleichzeitig und tritt, wie wir vorhin gesehen haben, aus der größeren der beiden in Verschmetzung begriffenen Schalen während der Kammerbildung mehr plastisch knetbare Sarkode (in gleichen Zeiteinheiten) aus als aus der kleineren, so wird in dem zwischen den beiden Schalen befindlichen Engpaß die größere Sarkodemenge der größeren Schale die ihr sich entgegenstemmende kleinere der anderen Schale um so mehr aus der direkten Fluchtrichtung (die natürlich diejenige ist, welche direkt senkrecht nach oben aus dem Engpaß herausführt) fordrängen, je größer sie ist und wir erhalten folgende Antwort auf unsere als Kapiteltbema aufgestellten Fragen:

Der ans der größeren Schale während der Kammer-

¹) Der Kammerring der einen Schale darf noch nicht fest sein, wenn derjenige des anderen Verschmelzlings gegen ihn andrückt.

⁷⁾ Man wird sich vorstellen dürfen, daß die beiden Tiere während ihrer Zwangsberfünung mit der Ablämnfung ihrer individuellen Verchiellenheiten (cf. p. 227) auch zugleich ihren physiologischen Zustand in der Weise an einander angrierhen, daß die ehenisch-mechanische Konstellation, welche zur Absecheidung von Schalensbaran führt, bei beiden Tieren zu gleicher Zeit eintritt. In gewissen Sinne analoge Verhältnisse zeigen bekanntlich die verschundenen Amphibienlarten Bonsvi. Sie machen beide gleichseitig ihre Metamorphose durch.

bildnng austretende "plastische" Sarkodeteil drückt stärker als derjenige, welcher ans der kleineren Schale hervorquillt, weil er in den Engpaß hinein, welcher zwischen den beiden in Konflikt geratenen Schalen liegt, in derselben Zeit mehr Sarkodemasse zugepreßt erhält, als der sich entgegenstemmende Sarkodeteil der kleineren Schale, und weil sich dabei die gegeneinander gestanten Sarkodeteile wie plastische Substanzen verhalten.

Verhielte sich die Sarkodemasse wie eine einheitliche Flüssigkeit, dann könnte ein gleicher Effekt nicht erzielt werden; sie repräsentiert aber ein wahiges Gemisch zweier Flüssigkeiten, das mit mechanischer Notwendigkeit die geforderten plastischen Eigenschaften bei Druckwitkungen zeigen muß.

Künstliche Analogieversuche.

Preft man eine nicht zu sehwere bewegliche plastische Masse 1)
unter 2 nngleich großen nebeneinander liegenden kreisvunden festen
Scheibenpaaren, 3 die sich gegenseitig fast berühren, dadurch gegeneinander, daß man auf die Platten drückt und zwar auf die größere
erheblich stärker als auf die kleinere, um in gleichen Zeiten mehr
Plastolin unter ihr hervorzupressen, 3) als unter der kleineren, so
heben sich die hervorgepreßten Massen aus dem Zwischentrann
zwischen den Scheibenpaaren heraus und die beiderseits vorquellenden Massen bilden unter gegenseitiger Vereinigung eine Stanwand,
die sich nach der Seite der kleineren Scheibe hinüberneigt. Das
beweist also, daß unter den angenommenen Umständen sich plastische
Massen wirklich derart verhalten, wie wir es von der Sarkode während
der Stanwandtildung behauptet haben.

Die geschilderte Art einer experimentellen Veranschaulichung der plastischen Druckwirkungen läßt sich dadurch vereinfachen, daß mat die Plastolinschiben gleich im fertigen Größenverhältnis der als Vorlage dienenden Verschmelzlinge⁹) herstellt, und diese Scheiben

²) Ich habe zu meinen diesbezüglichen Versuchen Plastolin benutzt.

⁹) Z. B. runde feste Glasscheiben, wie sie zum Verschluß von Cylindergläsern für Spirituspräparate beuntzt werden.
³) Der Preüfruck muß hier das Aufonellen bezw. das Anwachsen der Sarkode

ersetzen, indem er das Plastolin über die Scheibenränder hinans vortreibt.

⁴⁾ Hat man z. B. eine Doppelschale, deren einer Verschmelzling einen Scheibendurchmesser von 2 mm (nach dem freien Scheibenrande hin gemessen) besitzt, während derjenige des anderen bloß 1 mm lang ist, so fertigt man die Plastolinscheiben im Größenverhältnis 2:1, saugen wir die eine zu G ein, die andere zu 3 cm an.

alsdann auf ebener Unterlage oder unter entsprechendem Knickungswinkel oder etwaigem Kreuzungswinkel so gegeneinander drückt, daß die Scheibencentren denselben Abstand aufweisen, wie ihn die Embryonalkammern der jeweils kopierten Doppelschale inne haben; dabei muß aber die größere Scheibe dicker und widerstandsfähiger genommen werden als die kleinere. Ohne jede Schwierigkeit oder besondere Nachhilfe lassen sich auf diese Weise alle Formen der von uns betrachteten Doppelschalen in ihren Hauptzügen (Neigung und Größe der Stauwände in größter Formähnlichkeit kopieren. In Photo 42 habe ich einige Hauptformen solcher Plastolinkopien abgebildet.

Besonders überzeugend wirkt das selbstthätige Hervorkommen der Achterschleifen, wenn man die Scheiben unter Kreuzwinkelstellung gegeneinander drückt (Photo 42 c u. e).

Das Tertium comparationis bei der letztea Art von Versuchen liegt in dem gegenseitigen Anfeinanderlosrücken zweier plastisch reagierender Scheibenränder. Ungleich ist die Ursache dieses Vorrückens, auf die es natürlich aber dem mechanischen Effekt nach gar nicht aukommt.⁴)

Kapitel: Verhältnis der Kerne zur Schalenabscheidung und die bei der Kämmerchenbildung maßgebenden mechanischen Faktoren.

Im vorigen Kapitel war von der Sarkode nur schlechthin die Rede und man darf Rechtfertigung dafür verlangen, daß auf die besonderen Differenzierungen des Weichkörpers vor allem auf die allüberall so notwendigen Kerne keinerlei Rücksicht genommen worden ist.

1. Die Rolle der Kerne bei der Abscheidung der Schalensubstanz.

Max Verwork (SS, p. 464) hat bekanntlich nachgewiesen, daß eine Regeneration von Teilstücken bei den Foraminiferen nur dann eintritt, wenn das betreffende Teilstück einen Kern besitzt. Kern-lose Teilstücke können bis 3 Wochen am Leben erhalten werden, aber eine Abscheidung von Schalensubstanz und eine hiermit verknüpfte Schalenregeneration findet nicht statt sobald der Kern fehlt. Man wird also Schalenabscheidung und Kern in irgend welchen direkten oder indirekten Konnex zu stellen laben.

¹) Bei Orbitolites sitzt die Schale fest und zur der Schalenrand rückt nei den Plastoliuerenschen kann man die Schelen nicht festsetzen, weil ihr Rand vorrücken soll und dies nur durch Vorschieben geschehen kann. Der Effekt und nach dem Vorrücken der gleiche sein, wenn, wie wir behanpten und erfüllt seben, die vorgerückten, gegeneinander gestemmten Einder gleiche mechanische Eigenschaften bestieren.

Bei Orbitolites findet man, wie schon von Bütschli (86, p. 82) nachgewiesen worden ist, in den peripheren Kammerreihen, also



Textfig. K. Entkalkter Orbitbolites-Weichkörper (nur ein

Quadrant ist gezeichnet). Man sieht die Zusammenbäufung der Kernmassen in den peripberen Weichkörperteilen. Radins der Schale = 1,02 mm.

gerade in den Gegenden, wo während des Wachstums nene Kammern angelegt werden. besonders zahlreiche Kernmassen, kleine vielgestaltige, leicht färbbareChromatinnartien. zusammengehäuft und nach meinen anderweitigen Erfahrungen ist auch bei anderen Foraminiferen stets dafür gesorgt. daß Kerne in der Nähe designigen Ortes liegen, wo neue Kammern angelegt werden sollen. wo also Schalensubstanz zum Weiterban

gebraucht wird. Auch die ungestörten Tiere sprechen demnach für den Konnex zwischen Kern und Schalensubstanz (Fig. K).

Dieser Konnex zwischen Kern und Schalensubstanz ist aber ohne jeden Zweifel ein rein stofflicher, kein direkt kinetischer, der Kern tritt, um ein Beispiel zu gebrauchen, bei dem Aufbau der Schale nicht als dirigierender Baumeister auf, der die Anordnung des Baumaterials leitet, sondern er ist ein Fabrikant und Lieferant von Stoffen, de zur Herstellung

³) Daß der Kern das Rohmsterial, wenn ich mich so ausdrücken darf, zu seinen Fahrikaten aus dem Zellich vorber aufheiben muß, che er diese dem Zell- leib "überliefert, liegt auf der Hand; denn in sich selbst aus dem Niebst beraus kann er sie nicht sehaffen, und er stebt nur mit dem Zellieib in direkten Konnex, so daß ihm eine ausdere Quelle für die zum Fahrlikat benötigten Stoffe gar nicht bleibt. Der Kern ist in dieser Beziebung auch Stoffaufnehmer, ebe er Fahrlikant und Liteferant von neuen Stoffen für den Zellieib wird. Diese drei verschiedenen Thötigkeiten des Kernes, Aufnahme, dann Umwandtung des Aufgenommenen, dann Abgebe des Umgewandelten, sind im brütgen nicht auf alle.

der Schalenwand unbedingt notwendig sind. Er darf bein Schalenban nicht fehlen, weil die von ihm gelieferten Stoffe nicht fehlen dürfen, und wenn er immer in der Nähe der Baustelle anzutreffen ist, so kommt das nur daher, daß dann seine Lieferungen sicherer und rasscher an dem Orte des Bedarfes eintreffen werden.) (Vergt auch meine früheren Erörterungen über die Vorgluge in einigen Nematodeneiern 01, p. 84-87.)

Die Behauptung, daß der Kern nicht direkt als kinetisches Cenrum bei der Schalenabscheidung auftritt, sondern nur Stoffkategorien hierzu liefert, gründet sich darauf, daß sich diejenigen Faktoren, welche bei der Schalenabscheidung in Frage kommen, mit voller Sicherheit erkennen lassen, und daß unter ihnen die Lagerung des Kernes nicht vorkommt.

Eingehende Studien, die wiederum in meiner späteren Arbeit (ox) veröffentlicht werden sollen, haben mir gezeigt, daß bei der Schalensubstanzabscheidung folgende, rein mechanische Faktoren für die Gestalt der Abscheidungen (— Gestalt der Kammern) maßgebend sind.

- Das Gleichbleiben homologer Randwinkel, d. h. derjenigen Winkel, welche die vorfließenden Sarkodeteile mit den berührten Wandteilen der fertig gestellten Schale während des Kammerneubaues bilden. (Eine Folge des flüssigen Zustandes der Sarkode.)
- Die Gestalt der Flußfläche, d. h. derjenigen älteren Schalenfläche, welche von der hervorquellenden Sarkode berührt, so zu sagen als Flußbett benutzt wird.
- 3. Da die Sarkode gegebenenfalls sehr verschieden gestaltete Flächen der alteren Schalenteile berühren kann, je nach dem Orte, von wo sie her zur Kammerbildung ausfließt, so ist auch die Lage der als Ausflußfühung dienenden Schalen mind ung für die Ausgestaltung der neu errichteten Kammer mägebend.

Zeiten des Kernlebens in gleicher Weise verteilt, sie erreichen in den verschiedenen Perioden der Zellteilung nach einander ihre höchste Intensität, wie ich mehrfach zu zeigen versucht habe (RINUMBLER 99a nnd 99a, p. 116).

³) Dieser wie jeder andere Zweckmäßigkeitsgrund giebt nathrlich nur die Ehltrang dafür, daß die natirides Zuchtwal die Kernwanderungen nach den Bastellen hin zugelassen und eventuell gefordert hat; er sagt dagegen gar nichts au über das Zachandekomme der Massacrerlagenungen (des Kerne interveits und des durch seine Wanderungen in Mitleidenschaft geosgenen Plasmalelbes anderersists). Die Mechanik der Kernwansenshüfung an der Banstellen habe ich im Ahhang II zu dieser Arbeit einer kurz skizzierten nabeliegenden Erklärung unterworfen. 4. Das Gesetz der geringsten Oberflächenvergrößerung. Die kammerbildende Sarkode wählt von ihrer Abflußöfinung aus ihre Flußfläche stets so, daß ihre konstanten Randwinkel sich auf deujenigen Schalenflächen vorschieben, die unter steter Beibehaltung der Randwinkel mit dem geringsteu Oberflächenanfwand ibberflosen werden können. (Es ist das eine Folge der Oberflächenspannung der Sarkode.)

5. Unter besonderen Umständen auch die Menge der ausgeflossenen Sarkode. Sie bestimmt immer die Größe der Kammer, greift aber auch eventuell als Faktor in die "Gestaltungsform" der Kammer mit ein, nämlich dann, wenn die kammerbildende Sarkode bei schwächerer oder stärkerer Ausbreitung, die nathrich von ihrer Menge abhängig ist, verschiedenartige Krümmungen der früheren Schalenwände (also der Flußfäche) bestreicht. Bleibt die Krümmung der Flußfäche dagegen auf große Strecken die gleiche so hat auf diesen Strecken gleicher Krümmung die Menge der ausgeflossenen Sarkode keinen Einfluß auf die Gestalt der Kammern, sondern nur auf die Größe derselben.)

Mit Hilfe dieser Faktoren läßt sich die Gestalt neuer Kammern im voraus angeben, sie leisten also alles, was zur Kammernbildung notwendig ist, ohne daß die Lagerung des Kernes unter diesen Faktoren wäre, was eine direkte Mitwirkung des Kernes als kinetisches Centrum ausschließt. Er wirkt nur indirekt, indem er, wie gesagt, offenbar chemische Stoffe zur Herstellung der Schalensubstanz liefert, und nun die Größe der nuter 1 genannten Randwinkel nach einem Satze der Physik außer von der Natur der berührten festen Wand (ältres Schalenwand) auch von der Natur der berührten festen Wand (ältres Schalenwand) auch von der Natur der berührenden Substanz (der unter Kernbeihilfe produzierten Schalensubstanz also) abhängt.

Unter den genannten Faktoren ist ebensowenig wie die Lagerung des Kernes die Gestalt des früheren Schalenganzen anfgezählt, von der früheren Schale ist lediglich die beim Aus-

P. Eine Einwirkung der Schwerkraft, die nan etwa unter den genauten Faktoren vernissen könnte, lität sich niergedan nachweisen. Die Ka nau eranlage geschiebt offenbar ganz unabhängig von der Schwerkraftwirkung, was größtentbla auf die Alnbichkeit der specifischen Gewiehte von Sarkole und von den umgebenden Meerwasser zurückzuführen ist, zum Teil auch von der Größe der bei dem Sarkolenanblu in Kraft treitenden inneren Schaunspannung und der bei dem Sarkolenanblu in Kraft treitenden inneren Schaunspannung und zu der sich sie der Schweissel der Schweissel und der Schweissel der Schweissel und der S

strömen der Sarkode berührte Schalenfläche (= Flußfläche), sonst nichts von dem älteren Schalengefüge erwähnt.

Wir mässen bei der entwicklungsmechanischen Bedeutung, die wir später dieser Unabhängigkeit der Kammeranordnung von den älteren nicht berührten Schalenteilen oder, was dasselbe heißt, von der vorausgehenden Schalenorganisation (exkl. der berührten Schalentiel) zuschreiben werden, hier notwendig noch näher auf die Bildung der Kämmerchen und die Anordnung derselben eingehen.

Die bei der Kämmerchenbildung maßgebenden mechanischen Faktoren,

Denken wir nus in Textfig. L den peripheren Schalenrand von Orbitolites dargestellt und zwar in e einen radiären Querschnitt, in ß einen solchen parallel zn den Scheibenflächen der Schale, so quillt bei dem Kammerbau die Sarkode aus den beiden radialen etwas schräg nach außen gerichteten Randporen Rp hervor. Die vordringenden Ränder der Sarkode bilden mit der berührten Schalenwand einen bestimmten Randwinkel a, der sich au der früheren Schale messen läßt, weil auch bei jeder vorangehenden Kammerbildnung vor dem Festwerden der Schalensubstanz die Sarkode mit dem gleichen Randwinkel vorgeflossen war, und nach der Erstarrung der Schalensubstanz sich auch jede frühere Kammerwand darum mit demselben Randwinkel ihrer Vorgängerin anlegte.

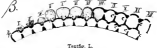
Der Randwinkel ist durch die Neigung der Schalenwände zu den früheren Schalenwänden bestimmt. In Textifg, L 1 ist also α der gesuchte Randwinkel, mit welchem die aus den Randporen austretende Sarkode vor der Nenabscheidung von Kammern auf der berührten Schalenwand (== Flußfläche) vorfließen muß. (Die Größe des Randwinkels läßt sich bei unserer Orbitolites sehr schwer exakt bestimmen, weil hierzu genane Radfürschliffe nötig wären, die sich kaum mit Sicherheit herstellen lassen. !) Ich taxiere den Randwinkel auf ca. 110° und habe ihn in dieser Größe anch in das Schema Textfig. K eingetragen, auf eine genanere Bestimmung kommt es für unsere angenblicklibe Zwecke nicht an

Die Sarkode schiebt nun (nach Faktor 4 p. 248) diesen Randwinkel von den Randporen aus auf der berührten Schalenwand so nach allen Seiten hin vor, daß sie denjenigen Wandflächen folgt,

¹) Überdies scheinen sekundäre Schalensubstanzablagerungen an den Innenwänden bei Orbitolites die Erkennung des Randwinkels zu erschweren, bei anderen Foraminiferen liegen die Verhältnisse weit g\u00fcnstiger.

welche sie mit dem geringsten Oberflächenaufwand überfließen kann. Eine geometrische Ableitung, auf die ich hier nicht näher eingebeu kann, ergiebt, daß eine Flüssigkeit mit stumpfem Randwinkel $(\alpha=-)$ IR) bei ihrer Ausbreitung auf einer Flüßfläche, um so leichter





texting. II.

Schematische Darstellung der Kämmerchenbildung bei Orbitolites; α auf einem Radiärschnitt, β auf einem Flächenschnitt der Schalenscheibe dargestellt. Weitere Erklärung im Text. Vergr. etwa für $\alpha={}^{100}\!\!/_{1}$; für $\beta={}^{20}\!\!/_{1}$.

vorfließt, je konkaver die Flußfläche ist und um so schwerer, je konvexer sie ist. Eine ebene Flußfläche steht in Bezug auf die Ansprüche, welche sie an die Oberflächenvergsberung der vorfließenden Flüssigkeit stellt, in der Mitte zwischen konkaven und konvexen Flußflächen; d. h. eine ebene Flußfläche ist schwerer zu überfließen sie eine konkaven und leichter als eine konkaven und leichter als eine kontakven und leichter als eine kontakven und leichter als eine kontaken und fläche. Vergleicht man das Stück S, um das der Flüssigkeitsrand auf der Flußfläche vordringt, mit der Vergrößerung O, welche die freie Oberfläche bei diesem Vorrücken erfährt, so ergiebt sich, daß

- 1. O S wenn die Flußfläche konkav . . . (1)
- 2. 0 = S wenn die Flußfläche eben (2)
- 3. 0 > S wenn die Flußfläche konvex ist. (3)

Für die in diesen Sätzen enthaltenen Bedingungen steigert sich also die Schwierigkeit der Überfließung von Satz 1 nach 3 hin. Bei Orbitolites duplex liegen die Randporen in kleinen, seither nicht erwähnten Einsenkungen, also in "konkaven" Eindellungen der im übrigen "konvexen" Randwände. Diese Näpfchen werden beim Vorquellen der Sarkode zunächst ausgefüllt, denn sie verlangen zu ihrer Ausfüllung nur ganz wenig Oberflächenzusatz (nach Satz 1). Ist die Konkavität der Näpschen ausgefüllt, so macht der Sarkoderand zunächst Halt am Rande der Näpfehen, weil die Sarkode beim Heraustreten aus den Näpfchen auf konvexe Flächen übertreten muß. die viel schwerer (nach Satz 3) zu überfließen sind, und weil derartige Erschwerungen, wie für einen analogen Fall gleich näher ausgeführt werden soll, immer mit einem Haltmachen des vorfließenden Randes (cf. p. 254), nicht jedoch mit einem Aufhören der Ausströmung verbunden sein müssen. Die Sarkode wölbt sich daher zunächst stärker und stärker aus dem Niveau der Näpfchenränder empor (Textfig, L 2), bis sie durch diese Vorwölbung soviel freie Oberfläche erzengt hat, daß sie, infolge dieses durch die Vorwölbung erzielten Oberflächengewinnes auf die "Konvexitäten" der Flußfläche übertreten kann. 1) ohne ihren Randwinkel verändern zu müssen. Aus mserem vorgenannten dritten Satze, mit dem wir es also von jetzt ab allein zn thun haben, folgt, daß die Sarkode mit ihrem Randwinkel denjenigen Wandflächen folgen wird, die am wenigsten konvex gekrümmt sind, denn dann spart sie am meisten Oberfläche (und noch profitlichere Flächen, konkave oder ebene Flächen stehen ihr nach Verlassen der Näpfchen überhaupt nicht mehr zur Verfügung). Die Sarkode wird sich also zunächst in der Höhenrichtung auf dem peripheren Schalenrand ausbreiten, das kann sie mit ihren äußeren Rändern aber nur so lange, bis sie an die seitlichen Schalenkanten (Textfig. L 3 bei *) gelangt. Diese Kanten stellen eine außerordentlich starke konvexe Krümmung dar, die also nur mit größtem Oberflächenaufwand bezwungen werden könnte (in Textfig. L 4 würde beispielsweise OO, das Oberflächenstück darstellen, welches zu einem Umkippen des Sarkoderandes auf die Seitenflächen der Schale unter Beibehaltung des Randwinkels erforderlich wäret. Ehe die Sarkode sich diesen Oberflächenaufwand abringen läßt, muß erst alles andere überflossen sein, was sich leichter, 2) d. h. mit geringerem Oberflächenaufwand überfließen läßt.

¹) Da jede Flüssigkeitsoberfläche so klein wie möglich zu werden sacht (Minimalflächengesetz), so erfordert jede Vergrößerung einer Flüssigkeitsoberfläche Energieanfwand, Arbeit; leichter soll also heißen, was weniger Energieaufwand verlanut.

²⁾ Auch aus einem überfüllten Gefäß fließt die Flüssigkeit erst dann über,

Der Sarkoderand wird also an der Schalenkante Halt machen und die Sarkode wird jetzt zunächst, die geringere Höhenkrümmung noch immer benntzend, ihre medianen Ränder vorschieben (hier mnß sie zur Vorschiebung ihres Randes um dieselbe Längenstrecke (x), welche zur Überwindung der Kante nötig wäre, bloß das Oberflächenstück O.O. Textfig. L 4 neu erzeugen, das mit OO, verglichen sehr klein ist). Da nun das Gleiche für die beiden Sarkodepartien gilt, die neben einander aus den beiden Randporen anstreten, so werden diese Sarkodenartien jetzt in der Mitte zusammenstoßen, und können nnn mit einander verschmelzen (Textfig. L 5), was sie in unserem Falle anch thatsächlich thun. Wir erhalten hierdurch jetzt einen in der Höhenrichtung langgestreckten einheitlichen Sarkodewnlst, der durch diese Streckung schon die Höhenstreckung der späteren Kammer audeutet. Nach der Verschmelzung der aus den Randporen ausgetretenen Sarkodemasse ist aber die Flußfläche in der Höhenrichtung voll benutzt, wenn nun noch mehr Sarkode aus den Randporen ausquillt, was geschieht dann?

Die Sarkode breitet sich dann nathrlich in peripherer tangentaler Richtung auf dem Scheibenrand aus, denn wenn anch der periphere Schalenrand durchaus kreisrund konvex wäre, so wäre doch auf alle Fälle seine Konvextität weit geringer als diejenige der Schalenkanten, die neben ihm noch als Ausweichstelle für die Sarkode allein in Frage kämen. Die Verhältnisse liegen am peripheres Schalenrand aber derart, daß nicht bloß Konvextitäten zur Verfügung stehen. Die Peripherie der Schale ist nicht gleichförmig gekrümnt 'kreisförmig), sondern erscheint etwas gelappt, d. h. ist mit den Einzelkämmerchen entsprechenden Vorspringen versehen, zwischen deneu sich da, wo die Radiärwände der Kämmerchen stehen, kleine Eindellungen befinden (Textfür, L. D.

Um weitere physikalische Ableitungen zu umgehen, wollen wir

wenn die Oberfälsche der Plässigkeit sich über das Nivean der Gefährinder empen mit hinder gewicht hat. Unter gewöhnliche Umständen ist aber die Himblerwöldung über das Nivean der Gefähränder nicht sehr bedeutend, weil die Schwerkrift, die für die Formaniferen in Wegfall kommt (ef. Fußnobe, p. 28/8), die überhängende Plässigkeitsschicht über den Gefährand häuwegeleben billt. Annulliert ann durch Einheitung ist an gleich sehweren, nicht unsebahren Wedimu die Schwerkraftwirkung, so kömen die Überwölbungen der Gefähränder durch die Flüssigkeit recht erhebble Ausdehung annehmen, wie mas sich leicht überzengen kann, wenn man öf aus einer spitzen, an der Mindeng senkrecht abgeschliftenen Piptett in speifisch gleich schweren Albodol langsam anstillen illt: das vorfüllende öft türnts sich zu einer langerstreckten Perle auf, ehe es den abgeschliftenen Rand der Tipette überfülset.

die Eindellungen kurz als konkave Einkrümmungen der peripheren Wand ansehen (Textfig, L II K), was allerdings nicht ganz, aber doch für unsere Zwecke ausreichend genau zutrifft. In diese konkave Einsenkungen öffnen sich die Randporenpaare der ieweils hier an einander stoßenden Kämmerchen des letzten Ringes der Schale (cf. die Pfeilchen Fig. K bei I). In diese leicht auszufüllenden (weil "konkave") Einsenkungen werden also die länglich gestreckten Sarkodewülste eintreten, die wir vorhin auf dem Radiärschnitt aus ledem Randporenpaare austreten sahen (\$\beta\$ I), and es wird auch hier wieder eine Verschmelzung der Sarkode eintreten, so daß aus ie zwei vorgeqnollenen Sarkodewülsten ein dickerer neuer wird, welcher die Sarkode des späteren Kämmerchens repräsentiert (III). Unter weiterem Voranellen der Sarkode hebt sich die zusammengeflossene Masse aus der Konkavität empor und gelangt nach einiger Zeit aus der Vertiefung, die als Konkavität leicht ausgefüllt wird, auf die Gipfelpunkte der Erhebungen, wo dann der Randwinkel der Sarkode stehen bleiben muß, weil ein Übertreten der Flüssigkeit aus dem diesseitigen Thal über den Berggipfel hinweg, wobei die Konvexität des Berggipfels überwunden werden müßte, außerordentlich viel Oberflächenvergrößerung verlangen würde. Da nun aus jedem Thal Sarkode anfsteigt, und auf dem Berggipfel Halt macht, so müssen nun auch auf dem Berggipfel die Sarkodemassen je zweier benachbarter Thäler zusammenstoßen (Fig. L V-VII). Es könnten also auch hier wieder Sarkodeverschmelznngen eintreten, wie wir sie vorher zweimal bei den Sarkodepartien auftreten sahen, die demselben Thal angehörten, Die Sarkodepartien sind aber ietzt, nachdem schon mehr Zeit verflossen ist - vielleicht weil sie auf ihrer Oberfläche schon mit der Abscheidung der Schalensubstanz beginnen 1) oder aus anderen mir nicht bekannten Gründen --, weniger zu gegenseitiger Verschmelzung geneigt als bei dem früheren Zusammenfließen der demselben Thale

¹⁾ Wem sich etwa die Oberläche in ehem bereits galterigen Zautaul benket, so wirdt von den Stellen der erette Berührung (die ungleich Stellen grüßen gegenseitigen Druckes sind) die Galterte nach den anderen weniger stark oder gen nicht gedreichten Oberlächenstellen his weggerdeicht; un die anderen Oberlächenstellen überlächen Stellen hie vergerdeicht; un die anderen Oberlächenstellen bleiben dam durch die Galtert getrennt. Zuweilen scheinen die Strochopartien der Känmerchen son führe in gegenseitige Berührung zu hommen, noch ehe sie mit der Schalensubstanzabscheidung begonnen haben; was natürlich verschunderunge der Känmerchen zu nieme einbelichten, fingförnigen, nicht in Unterkänmerchen zerteilten Kanmerrann zur Folge hat. Man triff derartige einbeltlich Ringkammers gelegerallich mitten zwischen den normalen natergeteilten. Bei der von Fuxy (80 p. 30 4 Tal. 49) beschriebenen Penero puls ist dies (für unsere Pormen ausunhauweies) Verhalten für den gazune Schalenhau Regel geworden.

zugehörigen Plasmapartien, sie verschmelzen normalerweise nur an denjenigen Punkten, an denen sie sich zuerst berühren, und führen durch diese Verschmelzung zur Ausbildnug der zirkulären Verbindungskanäle zwischen den Kammern desselben Kammerringes, die wir früher erwähnt haben (cf. p. 198) und die in Textfig. L mit c bezeichnet sind (VIII—X).

Jetzt sind die günstigeren Schaleukrümmungen überdeckt, und wenn die Sarkode überhaupt sich noch weiter auf der älteren Schalenwand ausbreiten sollte, müßte sie über die so sehr viel Oberflächenzulage beansprichenden Randkanten hinüber. Sie thut es immer noch nicht, sondern läßt ihre Ränder mit den Randwinkeln an den Schalenkanten stehen, indem sie sich jetzt ganz damit begnügt, die neu hinzutretenden Sarkodemassen auf dem bereits gewonnenen Terrain zwischen den Schaleukanten aufzuhäufen (XI). Diese Aufhäufung ist daran schuld, daß bei der stärkeren Aufquellung (es quillt mehr Sarkode auf, weil größere Schalen mehr vorquellbare Sarkode einschließen) spätere Kammern die früheren an Breite übertreffen (cf. p. 243). Diese Zusammenhäufung zwischen den peripheren Schalenkauten (Textfig. L 5 und XI), also die Breitensteigerung der in Bildung begriffenen Kammern, kann nur so lange fortgehen, bis die Oberflächenzunahme, welche mit ihr verbunden ist, denselben Wert erreicht hat wie derjenige, der zur Überwindung der Randkanten notwendig wäre (Textfig. L 5 00,). Träte dann noch weitere Sarkode aus, so müßten die Randkanten überflossen werden. 1) Soweit kommt es aber normalerweise bei Orbitolites nicht, sondern die Sarkode macht in den Aufhäufungsstadien bereits Halt, und es greifen deshalb die neuen Kammerwandränder hier nicht (wie bei anderen, den sogenannten involuten Foraminiferen, die keine so stark kouvexe Hemmnisse besitzen) über die früheren Kammern hinüber, sondern eine Schicht von Kammern setzt sich wie eine Reihe Mauersteine auf Kammerschicht auf, so daß die scheibenförmige Gestalt gewahrt bleibt, deren erste Ursache in der zweiseitigen Abplattung der Embryonalkammer znrückliegt.

Bei dieser skizzenhaften Ausführung war also thatsächlich nur von dem peripheren Schalenrand die Rede, und gar nicht von der dem Randringe vorangegangenen Struktur der Schale, weder von der Lage der Embryonalkammer, noch von der Anordnung der früheren Kammern, die doch infolge der kunstvollen Regel-

¹⁾ Es kämen dann die p. 248 unter 5 genannten Verhältnisse in Betracht.

mäßigkeit, in welcher sie normalerweise auftritt, besonders wichtig erscheinen könnte.

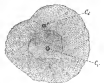
Daß wir mit dieser Nichtbeachtung des früheren Schalenbaues und mit der alleinigen Betrachtung derjenigen Schalenwände, die von der ausfließenden Sarkode direkt beflossen werden, vollständig im Recht sind, wird aber unumstößlich durch die regenerierten Schalen bewiesen, die bei Orbitolites wegen ihres scheibenförmigen zerbrechlichen Aufbaues recht häufig vorkommen (Rhumbler 94 n. 60) and die schon lange bekannt sind (Carpenter, Parker, Jones 62: Taf. 4 Fig. 26 u. 27), auf die ich aber hier noch kurz eingehen muß

11. Kapitel. Regenerierte Schalen und Spaltungsmonstra.

Für die regenerierten Schalen gilt als durchgängige Regel, daß sich die Kammern des regenerierten Schalenteiles weder nach der

Lagerung der früheren, vor dem Zerbrechen angelegten Kammern. die ersetzt werden sollen, noch nach der Lagerung der Embryonalkammer, die im regenerierten Bruchstück sogar ganz fehlen kann (Textfig. M), in irgend einer Weise richten. Ausschlaggebend für die Richtung der Regenerationskammern ist bloß der Verlauf des Bruchrandes des in Regeneration befindlichen Schalenstückes. Um den Bruchrand der Schale

herum, der durch seine stets scharfen Kanten die Sarkode wieder vor dem Überfließen auf die Scheibenflächen bewahrt, legen sich die regenerierten Kammern Diese Rahmen haben allerdings Kreisform zurückzuführen, 1) aber das Centrum dieser erstrebten



Textfig. M.

Eine regenerierte Schale von Orbitolites duplex CARP. Das im Innern der Schale dentlich kenntliche Bruchstück besaß keine Embryonalkammer. Diese wird im unverletzten Tier, der Kammeranordnung nach zu urteilen, bei Co gelegen haben; der Mittelpunkt der regenerierten Kammerringe ist aber C, und fällt also nicht mit der als konzentrische Rahmen herum Embryonalkammer der vormals unverletzten Schale zusammen. Durchm. 2,7 mm.

das deutliche Streben, die Schalenscheibe wieder zur vollkommenen

¹⁾ Carpenter, Parker and Jones (62, p. 119) beschreiben die Art, wie die Kreisform allmählich wieder erreicht wird, bereits vollkommen richtig: sie sagen Archiv für Protistenkunde, Bd. 1.

Kreisform liegt nicht wie bei den ungestörten Schalen im Bereich oder doch in allernächster Nähe') der Embryonalkammer, somler se füllt mit dem Mittelpunkt des an sich in seinen Umrissen ganz willkürlichen Bruchstückes zusammen, und ist deshalb mit den letzteren in Bezug anf die frühere Struktur der vormals noch unzerbrochenen Schale selbst ganz willkürlich gelagert.⁶)

Wenn man bedenkt, daß bei Orbitolites der ganze Scheibenand mit Mündungen besetzt ist, und daß in dem Regenerat die Protophasmastränge, die durch die Randporen als Psendopodienbüschel indurch treten, ganz neue Richtungen einhalten müssen, kann man sich vorstellen, wie stark hierbei die vorher manchmal so wunderbar regelmäßige Verteilung der Sarkode in den mit fast mathematisch konstruierter Regelmäßigkeit angeordneten Kammern alteriert werden mnß; und wenn die regelmäßigen Anordnungsverhältnisse bei einer unverletzten Schale den Gedanken eines bestimmten Gerichtetseins der Sarkodeteilchen (im Sinne Dausscut's etwa) nahe legt, so zeigt die regenerierte Schale, daß es mit diesem inneren

von den Reihen der Regenerationskammern: "It is observable however, that the breadth of these rows varies in different parts, being lesat where they invest the projecting portions of the fractured edge, and greatest where they sink into its hollows." Dher diese Regenerationen vergleiche auch Carrayren (SI, p. 37 and die dort angegebenen Figuren.)

 Letzteres wegen der durch die Erstlingskammern verursachten excentrischen Lagerung der Embryonalkammer.

2) Das Ausrundungsstreben der in Regeneration befindlichen Schalenscheibe erklärt sich ohne weiteres darans, daß alle vorstehenden Ecken des Bruchstückes Stellen mehr oder weniger großer Konvexität, alle Einbiegungen des Bruchrandes aber Stellen verschiedengradiger Konkavität darstellen. Da nun nach p. 250 die Sarkode auf Konkavitäten der Flußfläche leichter vorfließen kann als auf Konvexitäten derselben, so wird aus dem kommunizierenden Kammersystem des Bruchstückes zur Zeit der Kammerhildungsperiode unter dem gleichen allgemeinen Aufquellungsdruck der Sarkode in gleichen Zeiten mehr Sarkode in die konkaven als in die konvexen Bruchrandstellen vorunellen, und die Kammern müssen in den konkaven Einsenkungen des Bruchrandes breiter ausfallen, an den konvexen Vorsprüngen schmäler. Diese Verhältnisse bleihen bestehen, his die schneller an Breite zunehmenden konkaven Kammerhaustellen mit den langsamer wachsenden konvexen in dieselbe kreisförmige Niveaufläche eingeordnet sind. Ist das jedoch erreicht, dann wachsen die Kammerringe in normaler Weise gleichmäßig weiter. Dabei ist aber weiter noch in Rücksicht zu ziehen, daß diejenigen Kämmerchen des Brüchrandes, die dem ursprünglichen Scheibenrand der noch unzerbrochenen Schale näher lagen, wegen größeren Ranminhaltes mehr Sarkode enthalten und deshalh auch mehr Sarkode bei der Regeneration vorquellen lassen als die kleineren, früher mehr centran gelagerten Kämmerchen; auf der ursprünglichen Randseite fallen daher auch die regenerierten Kämmerchen etwas breiter ans, als auf den früheren Centralpartien.

Gerichtetsein als einer selbständigen Kräfteart hier nicht allzuweit her sein kann, denn die ganze Richtung fällt über den Haufen, sobald nur die Form des Ansatzrandes für die neuen Kammern geändert wird.

Aus den Anseinandersetzungen dieses Kapitels läßt sich zu dem späteren Vergleich mit den Metazoeu durch naheliegende Schlußfolgerung die Erkenntnis gewinnen, daß die Stauwandbildung bivalenter Doppelschalen nur einer vorübergehenden. nicht einer während des ganzen weiteren Wachstums der Doppelschalen "andauernden" ungewöhnlichen mechanischen Einwirkung ihre Entstehung und Ausbildung verdankt. Hat sich innerhalb der Verschmelzungsnaht erst eine Kammerlage mit ihrem Rand in die Höhe gestaut, dann setzen sich auch die späteren Kammerringe in dieser Höhenrichtung weiter au, weil für den Kammeransatz die Lage und Gestalt der direkt berührten Kammern maßgebend ist. Der Stauwandrand wächst wie ein gewöhnlicher Scheibenrand in der einmal anfgenommenen Richtung in die Höhe weiter, ohne daß er durch seine ursprünglich doppelte Herkunft andauernd beeinflußt, oder aktiv gesprochen etwa von zwei Bildungscentren (cf. die beiden Embryonalkammern) aus dirigiert würde.

Auch das Umgekehrte kommt vor, daß sich eine nrsprünglich einheitliche Schale in ihrem späteren Wachstum spaltet. Diese Spaltungen mögen zum Teil durch irgend welche mechanische Störungen von außen her veranlaßt sein;) ein anderer Teil mag durch eine Verschiebung der Mindungsporen, die wahrscheihlich all-gemein, durch eine Durchstößung der ersten Wanddecke durch austretende Pseudopodien (M. Schultze 84, Flatz Schulddens der statende kommen, und die dabei kleinen Verschiebungen ausgesetzt sein werdeu, entstanden sein; oder es mögen auch noch andere Ursachen zu derartigen Spaltungen, die bei sehr verschiedenen Forsachen zu der schale zu de

³⁾ Während der Abscheidung und dem Festwerden der Schalensubstanz müssen ändere Elherffeisch leicht Detornationen und Durchschneidungen der kaumerbildenden Sarkole vernalssen können. Brüngt man Quecksübertropfen in eine grant dünne (a. ""wärge) Chronssurefösung, es überziehen sich dieselben mit einer ünderst dännen Hant, und die Anwesenheit dieser Haut ernöglicht es, daß man den Tropfen in heliekiger Weise eindellen und einschwieden kaun, ohne daß sich die Dellen und Schnittürschen wieder ausgleichen. Der noch andere Versuche mit stärkeren Chronssären und Quecksübertropfen, mit denen man simitübe Formen der niederen Foraminiferengruppen känstlich ohne weitere Eingriffe erzengen kann, werde ich in der späteren Arbeit (ox) zu berichten haben.

miniferen zur Beobachtung gekommen sind, führen können. Wie sie aber im speziellen Falle auch zu stande gekommen sein mögen, sohald die Snaltung anfgetreten ist, bleibt sie auch im weiteren Wachstum erhalten; auf ieder Spalthälfte setzen sich, wie wir nach unseren Auseinandersetznugen leicht begreifen, die Kammern an, und es entsteht jetzt infolge der einmaligen Spaltung eine doppelte Kammerreihe, ohne Rücksicht darauf, daß der ursprüngliche Ausgangspunkt der Schale ein einheitlicher war. Anf diese Weise entstehen die bereits früher genannten, im Gegensatz zu den Mehrfachschalen mit bloß einer Embryonalkammer ausgestatteten Spaltungsmonstra (cf. p. 233). Ein solches Spaltungsmonstrum ist in Fig. N von der den Orbitoliten nahestehenden Peneroplis pertusus Forsk, abgebildet.



Textfig. N. Ein Spaltungsmonstrum von Pene-

gesetzt ist. Größe: 1 mm.

Sehr interessante Spaltungsmonstra der gleichen Foraminifere hat FR. DREYER in seiner Peneroplis-Monographie publiziert. Die beiden Spalthälften tragen in seinen Figuren z. T. ganz verschiedenen Charakter und man sieht deutlich, daß für die Ausbildung der Folgekammern nur diejenige der direkt berührten vorausgehenden maßgebend ist (Dreyer 98. Fig. 206 u. 212 u. a),

Andere Spaltungsmonstra aus der Litteratur wurden früher (p. 232) namhaft gemacht. Sie scheinen bei Formen mit siebförmigen Mündungen häufiger roplis pertusus Forsk. Bei S als bei solchen mit einfacher Mündung beginnt die Spaltung. A u. B sind die beiden Spalthälften. A hat die zu sein, was wohl damit im Zusammenfrühere Spiralwindung der Schale hang steht, daß zuweilen die aus den beibehalten. B dagegen hat sich Mündungsporen vorgetretenen Sarkodegerade gestreckt, da sie mit dem partien durch zu frühes Festwerden der früheren Spiralgang außer Connex Schalensubstanz oder aus anderen Gründen nicht mit einander verschmelzen.

Die mehrfach genanuten laciniaten Bildungen bei Orbitolites sind nichts weiter als derartige Spaltungen, und auch sie bauen ihre einmal ans der Scheibe vorgestülpten Spaltteile wie der periphere Schalenrand normal weiter, ohne Rücksicht darauf, daß sie ein unnötiges Plus der Schale darstellen.

Kapitel. Die Wirkung der Spannung der abgeschiedenen Schalensubstanz auf die Ausgestaltung der Doppelschalen.

Trotzdem die Kämmerchen der Kammerringe wie wir im vorigen Kapitel gezeigt haben, und wie von Anfang an selbstverständlich ist, einzeln angelegt werden (entsprechend der kammerweisen Mündung der Randporen), so bilden sie doch durch dichtes Aneinanderschließen gemeinsam ein Ganzes höherer Ordnung, nämlich einen Kammerring, dessen einheitlicher Zusammenschluß so weit geht, daß man an korrodierten alten Schalen manchmal mehr oder weniger große Teilstücke von Kammerringen im Zusammenhang ablösen kann, ohne ein Zerbrechen derselben in die Einzelkämmerchen befürchten zu müssen. Dieser Zusammenschluß wird durch Schalensubstanzabscheidung anf den miteinander in seitliche Berührung geratenen Einzelkämmerchen vermittelt. Die abgeschiedene Schalensubstanz lagert sich zwischen die einzeln zur Kämmerchenbildung hervorgeqnollenen Sarkodeportionen, um nach ihrer Erstarrung die radiären, nur an der Stelle der zirkulären Verbindungsröhrchen unterbrochenen Scheidewände der Kämmerchen zu liefern.

Ob die Schalensubstanz ein Exsudat der kammerbildenden Sarkode jist oder obs ical sein Urmwandlungsprodukt der oberfächlichen Sarkodepartien angesehen werden umß, i wie Schalden (5, p. 220) für Calcitub a änferst wahrscheinlich gemacht hat, das fällt für unsere Auseinnadersetzung nicht schwer ins Gewicht. Ob sie so oder so eutsteht, auf alle Fälle wird sie die Einzelkämmerchen schon während ihrer Entstehung zusammen binden umd das zusammengebundene Kämmerchenesemble deshalb wie eine dem Umfang des Kammerringes entsprechenden ring förmigen einheitlichen Zawachsstreifen reagieren lassen, wie wir ihn in unseren Plastolinversuchen kopiert haben, ohne auf die Unterteilung des Ringes in Einzelkämmerchen damals Rücksicht zu nehmen. Wir erhalten hier also zunächst die Berechtigung zu nnserem früheren Kopierverfahren mit dem Plastolin.

³) Unter "kammerbildender" Sarkode ist hier, wie allenthalben, kein bestimmt bistologisch differenzierter Sarkodeteil oder etwa eine besonders differenzierte Sarkodeschicht verstanden, sondern immer nur die zur Kammerbildung aus den Schalenmindungen vorgeflossenen Sarkodepartien.

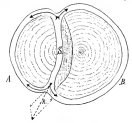
ⁿ) Ich halte es nicht für nnwahrscheinlich, daß die ungeschichtete Schale der imperforaten Kalkschalen (Milioliden und Orbitolitiden) ein Umwandlungsprodnkt, die geschichtete Schale der perforaten Kalkschalen dagegen ein Abscheidungsprodnkt der Sarkode darstellt.

Weiter aber bezweifle ich nicht, daß wie bei fast allen ähnlichen Zellabscheidungen, deren Genese genauer bekannt ist, die Schalensubstauz, ehe sie ihre definitive Festigkeit erhält, einen flüssigen wenn auch sehr zähflüssigen Zustand durchmacht; was ja ohnedies der Fall sein muß, wenn sie sich als ein direktes Umwandlungsprodukt der an sich flüssigen, kolloidalen Sarkode darstellt. Ist nun die Schalensubstanz während der Kammerbildung flüssig oder zähflüssig, so muß sie die durch ihre Vermittlung zusammengebundenen Einzelkämmerchen in ihrer Gesamtheit wie mit einer elastisch gespannten Deckschicht umkleiden. Diese elastische Spannung der Deckschicht leitet sich als physikalische Notwendigkeit entweder aus der Oberflächenspaunung derselben gegen das äußere Wasser hin her. oder sie ist durch das gallertige Durchgangsstadium der Schalensubstanz vor dem Festwerden gegeben, wenn etwa die Schalenmasse bereits auf einem früheren Stadium des Vorquellens der Sarkode abgeschieden und dann dem anwachsenden Volumen der Sarkode entsprechend, auseinander getrieben werden sollte, wie dies von M. SCHULTZE (54, p. 30) für Polystomella wahrscheinlich gemacht worden ist.

Zu der Oberflächenspannung der schaumig gebauten Sarkodemasse selbst, von der wir oben in Kap. 9 gesprochen haben und
welche Schuld daran war, daß das Vorwärtsfließen der kämmerchenbildenden Sarkodepartien nur unter "minimaler" Oberflächenvergrößerung vor sich gehen könnte (cf. p. 248) tritt also jetzt noch die kontraktive Spannung der zu einer Deckschicht zusammengeflossenen
zähflüssigen oder gallertigen Schalensubstanz hinzu; und diese neu
hinzutretende Spannung erwirkt neue Resultate, da sie sich nicht
wie die Oberflächenspannung der Sarkode auf die Einzelkämmerchen
beschränkt, sondern sich über das ganze Ensemble der Kämmerchen
des ganzen nen entstandenen Ringes hinüberzieht. Daß diese Spannang der Schalensubstanzschicht die Einzelkämmerchen so dicht als
möglich aneinander pressen wird, das braucht als selbstverstäudlich
nicht näher ausgeführt zu werden; uns interessiert vor allem ihre
Einwirkung auf die Dopuebschalen.

Diese durch die noch nicht festgewordene Schalensubstanz vermittelte Spanung site soffenbar, welche die "konkave" Einkrümmung der Stauwand nach Seiten des kleineren Verschmelzlings bei bivalenten, inäqualen Doppelschalen besorgt (Photo 22, SS₁. Photo 24, SS₂.) De Natur dieser Spanung bewirkt es nämlich, daß sie um so stärker sein muß, je kleiner die in Entstehung begriffenen Kammerringe sind, über die sie sich hinzieht; denn die Oberflächenspannung ist

dem Krümmungsradins der Oberfläche umgekelnt proportional, oder
uch eine geringere Menge von Gallerte ist schwerer dehnbar, drückt,
also auf die untergelagerte Sarkode mehr, als eine größere Gallertmenge, was amf unsere Verhältnisse übertragen nichts anderes heiß,
als: je kleiner der Kammerringteil des kleineren Verschmelzlings,
der sich über die Stauwand hinzieht, desto größer die kontraktive
Wirkung der ihm überziehenden Schalensubstanz. Ein kleiner Kammernig sucht sich also während seiner Bildung stärker zu kontrahieren.
als ein großer; und ein kleinerer Verschmelzling wird deshalb die



Textfig. 0.

Sbena, welches die lonkave Einkrümmung der Stanwand (§) nach dem Kleineren Versuhedzing (A) in demonstrieren soll. Der über dem kleineren Verschuedzing sich hünzichende Ring von Schalensbetanz (£A) sacht sich vermöge seiner grüßeren Spanung stätzer zu hostruhieren an der größere Ring SB, der sich über den Bandkammerring des größeren Verschnelzlings hünzicht. Konstruiert man an dem Ausstatzellen der Stanwand diesen Öngerehltünssen entsprechend als Kräftbarzeilungsramm, so ergiebt sich die Resulierende R, d. h. die Aussatzstelle der auszuhen der Stanwand such sich nach A hiv vorzustrecken, wowau dann die erwähnte Konkavität folgert, weil dieselben Verhältnisse auch für die gegenüberliegende Ausstzstells der Stanwand setzt. der Stanwand setzt.

auf der Stauwand befindlichen Kammerringteile stärker zu einem gemeinsamen Kreisring mit seinen übrigen peripheren Kämmerchen zusammenznziehen streben, als der größere Verschmelzling, woraus dann notwendig die konkave Einkrümmung der Stauwand, (zum Kreisanschluß an die Peripherie des kleineren Verschmelzlings) nach Seiten der kleineren Schale folgt (Textfig, O). Bei äqualen Salzfaß-

bildungen wird der gleiche, durch die Schalensnbstanz vernrsachte Zug von den peripheren Kämmerchen der beiden Verschmelzlinge ans, also von zwei entgegengesetzten Richtungen, mit gleicher Kraft auf die Stauwand wirken, so daß sich die Stauwand normalerweise 1) nicht nach einem der Verschmelzlinge hin konkav einkrümmen kann. Die kontraktive Wirkung der Ringe muß sich dann aber notwendig darin änßern, daß sich - wie wir thatsächlich konstatiert habeu die peripheren Kammerringteile in der Richtung der Stauwand in die Höhe ziehen, so daß die Verschmelzlinge im weiteren Wachstum Schüsselform bezw. die Doppelschalen die Form eines zweifächerigen Salzfasses annehmen (Textfig. P).

> Für die eklatante Kontraktionswirkung, welche die Emporwölbung der peripheren Schalenränder vernrsachen mnß, kann außer der besprochenen Schalensubstanz keine andere verantwortlich gemacht werden, weil

> keine andere Substanz die Einzel-

kämmerchen zu einem einheit-

lichen System verbindet. Die in

dnrch die zirkulären Verbindungs-

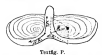
kanäle in Konnex stehenden Sar-

kodeteile selbst könnten durch

Kontraktion den notwendigen

Effekt auf keine Weise hervor-

Kämmerchen enthaltene,



Schema, welches das Anfsteigen der Schalenränder bei einer äonalen Salzfaßbildnng erklären soll. Die Doppelschale ist seitlich gesehen gedacht. Auf die seitlichen Ansatzstellen der Stanwand wirken zwei Komponenten, nämlich erstens die kontraktive Spanning der sich nm den Scheibenrand herumlegenden Schalensubstanz (SR), und zweitens diejenige des auf der Stanwand gelagerten Kammerringteiles (S). Ihre Resultierende ist R. welche in der Richtung nach der oberen Schalenrandkante verläuft und demnach

bringen, weil dann das Übergewicht der Kontraktionswirkung stets auf seiten des größeren Verden Kammerring nach oben zu verlagern schmelzlinges liegen müßte, weil strebt. sich bei ihm mehr Sarkode kontrahieren würde, so daß die Stauwand mehr nach dem größeren Verschmelzling als nach dem kleineren hingezogen werden müßte. was den Thatsachen direkt zuwiderläuft.

Im übrigen ist die kontraktive Wirkung der abgeschiedenen

Schalensubstanz bei den einzelnen Doppelschalen in sehr verschiedenem Grade kenntlich, manchmal tritt sie kanm hervor.

¹⁾ Störungen in diesen Verhältnissen können natürlich iederzeit Abweichungen von der Regel veranlassen.

Es blagt das jederfalls damit zusammen, daß die kontraktive Wirkung der Spannung der Oberfäche erst dam zu ausgebigerer Wirkung kommen kann, wenn das Ansströmen der Sarkode aufhört und ein Gleiebegenicht in den von beiden Verschaeltignes ausgehenden Druckvirkungen eingertreten ist, so dalt von seiten dieser Druckvirkungen keine "Nemorinang der Schammwände" mehr verlagt wird und eine solsch jetzt von der viel sebwichere wirkenden Schalensubstanzspannung vorgenommen werden kann.") Es wird dann das Enderenltat der Oberflebenwirkung ganz davon abhlängen, wie lang noch (unter sonst gleichen Bedüngungen) meh dem Ansströmen der Oberflichenspannung allein das Operationsfeld klerksesse bleit, bis die abgescheinen Schalensbatan fest wird. Diesel Festwerden sebeint mir aber nicht immer nach genan derselben Zeit stattrafinden (vgl. auch p. 238 Fullsote).

Es soll nunmehr noch ein minder wichtiger Punkt erörtert werden. Wie wir gesehen haben, entspricht die Dicke der von beiden Verschmelzlingen gemeinsam errichteten Stauwand nicht, wie man erwarten sollte, der Summe der Einzeldicken der beiden verschmolzenen Scheiben. soudern die Stauwanddicke ist wie die Tabellen im Anhang 1 zeigen. meist sehr ungleich und durchweg geringer als diese Summe; auch setzt sich die Stauwand keineswegs immer bis zu den Randringen der erwachsenen Scheibe hin fort, wir haben bei unseren Schalen freie Randringe verzeichnet, der Ansatz von neuen Randringen hat also bei den betreffenden Doppelschalen auf der Stauwand früher Halt gemacht als auf den übrigen Schalenteilen. Beides wird seinen Grund darin haben, daß die in der Stauwand befindliche Sarkode schlechter ernährt wird und deshalb die Kammerbildung dürftiger betreibt und mit der Kammerbildung leichter aussetzt, als die den übrigen Schalenteilen angehörige Sarkode, die wohl die auf die Tangfläche niedergesunkenen Detritusteilchen oder dort weidendes Kleingetier oder dort befindlichen Diatomeenrasen von der Tangfläche ungehindert weglesen kann, während die Sarkode der Stauwand bierbei stets im Nachteil sein wird, weil sie immer erst auf größeren Umwegen den Weideplatz der Tangfläche erreichen kann, und deshalb den Randpseudopodien gegenüber immer etwas "post festum" nachzukomnien gezwungen ist.

Ich habe bei einander nahe sitzenden mit Weichkörper wohl erhaltenen Tieren gesehen, daß sie beide auf ihren zugekehrten Seiteu

³) Denke iki mir cine dauernd plastische Shlstanz, z. B. Plastolin, von einer gepannten dinnen elastischen Gummibant unballt; welche die Rolle der Öberspannang versehen soll, so wird mich diese dünne achwach gespannte Gummibant nicht daran hindern Können, dem Plastolin durch Kneten beliebige Formen untztatellen; solsal ich aber mit dem Kneten aufföre, wird die gespannte Membran ihr Recht fordern nud kann, wenn ihre Kraft dara ausreich, die von mir geknette Fremdurch Abrundung in diejeinge einer gerüngeren Oberfühkeneunfahrung überführen.

auffallend weniger Kammern angesetzt hatten, als auf ihrer übrigen Peripherie, was in demselben Sinne spricht. Die Tiere mußten sich in dem Zwischenfeld in die dort befindliche Nahrung teilen, in ihrer soustigen Umgebung gehörte iedem das ganze Feld.

Bei der enten Entstehung der Stauwand mag eine Dickmrednktion (— Beduktion auf weniger als die Smume der Schalendicken der beiden Verschneidlunge der Stauwand anch dadurch gefördert werden, daß unter der "Austrittserschwerung", d. h. unter dem Drucke des beiderseitigen Gegeneinanderstemmens, welchen die kammerbildende Sarkode in der Stanenge erfährt!) bier, wo sich die Stauwand aufzurichten beginit, weuger Sarkode ah an der freien peripheren Rändern vorquellen kann; doch würde eine solche Erklärung den vorgenem Weidelt und Aussteung der Klümerschwildung auf Seite der gemeinen Weidelt und Aussteung der Klümerschwildung auf Seite der gemeinen Weidelt weiten der Stauten der Stauten der Stauten der der Stauten der Staute

13. Kapitel. Wann und warum entwickeln sich univalente Doppelschalen?

Ganz jugendliche Verschmelzlinge mit weniger als vier präjugalen Kammerlagen.

Ganz jugendliche Verschmelzlinge, die zusammen nicht mehr als vierzijugale Kammerringe besitzen, so daß jeder nur zwei besitzen darf, erzeugen univalente Doppelschalen, sofern sich ihre Erstlingsachsen nicht kreuzen.

Die Bedingungen, — nicht mehr als zwei Kammerringe und Nichtkreuzung der Erstlingsachsen — machen darauf aufmerksam, daß die beiden ersten Kammerringe und die Lagerieltung der Erstlingskammer irgend eine mechanische Besonderheit verursachen müssen, welche zur Univalenz führen.

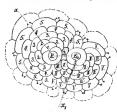
Wir müssen hier auf eine frührer noch nicht erwähnte Besonderheit in Bezug auf die Randporen der Erstlingskammern der Orbitolites duplex aufmerksam machen. Da die Erstlingskammern sich noch nicht wie die späteren Kammerringe zu geschlossenen Kreisen um die Embryonalkammer herumlegen, so sind bei ihnen auch nicht, wie bei den späteren Ringen, die Randporen regelmäßig auf

⁹ Da innerhalb der Stanenge die austretende Sarkoie von derjenigen des austretende Sarkoie von derjenigen des austreten Verschneidings Widerstand erführt, an den peripheren Schalenränderra ber nicht, so wird unter dem gleichen Vorquellungsdruck, der sich im gesamten Weichkörper verteilt, an den Stellen des Widerstands weniger Sarkoie austreten als auderwärts. Ist der Widerstand stärker als die Reibung, welche die Sarkoie im Innern der Schale an den Schalenwänden erführt, dann kann an den Stellen des Widerstandes überhaupt keine Sarkoie austreten, wie das apläter von den schröfen Schalenkrungungen gezeigt werden wirt.

den ganzen peripheren Scheibenrand verteilt, sondern sie wenden sich nach derjeuigen Seite, nach welcher sich die Erstlingskammern entfaltet haben, also in Fig. 1 and 6 nach dem oberen Tafelrande hin. Die der Mündnng der Embryonalkammer abgewendete Schalenseite (in Photo 1 und 6 nach dem unteren Tafelrande hin) ist bei der Anlage der frühesten Erstlingskammern gänzlich porenlos und kann deshalb keine Kämmerchen erzeugen, sie erhält Mündnngsporen erst dann, wenn die an Umfang zunehmenden Kreisbogenteile der Erstlingskammern sich von zwei Seiten herkommend zu wirklichen Kammerringen geschlossen haben, und mit der ersten Erzengung der Ringe auch für den ganzen Umkreis des Ringes Randporen mitbringen. Die beiden ersten Ringe, welche auf die Erstlingskammern folgen, schließen sich von zwei Seiten her um den Embryonalteil der Schalen zusammen, etwa wie ein geöffneter Armring sich beim Zumachen über dem Arm von zwei Seiten her zusammenschließt. Dieser seitliche Ringverschluß zeichnet die beiden ersten Ringe ihrer Genese nach von den späteren Ringen aus, denn die späteren Ringe treten, nachdem der Schalenrand allerwärts Poren erhalten hat, in ihren einzelnen Gliedern, den Kämmerchen, auf der ganzen Randstrecke der Scheibe mit einemmal von vornherein zu einem Ring gruppiert auf, der nicht erst seitlich geschlossen zu werden braucht, wie man aus Photo 2 ersehen kann, wo der äußere blaß erscheinende, noch nicht zn voller Festigkeit und Undurchsichtigkeit erstarrte Randring den früheren Schalenteil allwärts in gleichmäßiger Ausbildung umzieht.

Diese Verhältnisse — die einseitige Lagerung der Randporen der Erstlingskammern und der seitliche Ringverschluß der frühesten Kammerringe — erklären im Verein mit der genannten Lagerung der Erstlingsachsen die Entstehung univalenter Doppelschalen für die ganz jugendlichen Verschmetzungen in unachfolgender Weise.

a) Handelt es sich um "Erstling sschalen", die noch ganz ohne Kammerringe sind (cf. p. 1971, so filht der partielle Porenmangel zur Univalenz und zwar in folgender Weise. Infolge des Nichtschneidens der Erstlingsachsen können sich die Erstlingskammern nach den verschiedenen Seiten hin ungestört entwickeln, ohne mit einander in Konflikt zu geraten. (Man vergegenwärtige sich diese Verhältnisse an Photo 7, wo die Kammerungsverhältnisse besonders deutlich hervortreten, und an Textfig. p. 205.) Der Rand des Ensembles der Erstlingskammern jedes Verschmelzlinges wird zwar früher oder später an den anderen Verschmelzling sunfolen müssen (die Kammer 3 nad III in Textfig. Q).— sonst finde überhaupt keine Erstlingsverschmelzung statt — aber die getroffene Seite der Genossin ist dann die porenlose, der sich die randständigen Kammern anlegen können, ohne daß sich die nach einer anderen Richtnng hin vorrückende Sarkode der Genossin dagegen anstemmen könnte. Im Gegenteil die berührte Wand wird anziehend auf die Sarkode einwirken und die Kämmerchen an sich heranziehen. Die berührte konvexe Außenfläche der Genossin wirkt auf die Berührerin wie eine Konkavfläche in der die Sarkode nicht bloß keinen Widerstand findet, sondern in die sie sich nach Satz 1 auf p. 251 vor allen Dingen hineinziehen



Textfig. Q.

Eine nnivalente Doppelschale in ihrer Kammernfolge dargestellt. Die Kämmerchen der gleichen Lage sind mit gleichen Zahlen bezeichnet, die zugleich die Ordnungszahl der Kammerlage bedenten. Die arabischen Zahlen beziehen sich auf die Kimmerchen des Verschmelzlings (E), die römischen anf diejenigen des Verschmelzlings (E.). Die Kämmerchen 3 u. III verlegen für die späteren die zwischen E u. E, hefindliche Stanenge, die Pfeile der Schlnßkammern zeigen, daß die Sarkode aus ihnen normal ausfließen kann, ohne daß es zu besonderen Stauwirkungen kommen kann. Ex u. E. x. die heiden Erstlingsachsen, die sich nicht schneiden. E E, x1 - Winkel der Erstlingsachse von E, (= 70°); E, Ex =Winkel der Erstlingsachse von $E (= 230^{\circ}).$ Vergr. 2/1; (schematisiert.)

muß. Ist das aber erst geschehen, so ist der zwischen den beiden Erstlingen früher vorhandene Engpaß dnrch das seitliche Einrücken der Randkämmerchen, ohne daß es zu einem Konflikt zwischen den beiden Sarkodeleibern gekommen wäre, für immer geschlossen. Die Verschlußkammern des Engnasses öffnen nnn wie immer ihre Randporen radiär nach anßen. Wenn alsdann die späteren Ringe gebildet werden, so ist wie immer nur die berührte Flußfläche der Doppelschale maßgebend. der Druck der bei der Kämmerchenbildung ans den Randporen hervorquellenden Sarkode hat radiäre Richtung, wie die kleinen Pfeile in Textfig. Q zeigen sollen. Zu einauder entgegenwirkenden Drucken zwischen

den beiden Sarkoden kommt es demnach hier überhanpt nicht. Ohne

Gegeneinanderwirkung kann aber natürlich eine Stauwandbildung nicht eintreten, d. h. die Doppelschale muß not wend ig (stauwandslos) univalent werden, indem sie späterhin ihre Kammerringe einheitlich über die Flnßflächen der verschmolzenen Erstlingsteile binzieht.

Eine Frage wäre hier noch zu stellen:

Dadurch, daß die postjugalen Kammerringe um die Erstlingsschalenteile der Verschneldlinge als einheitliche Kreise herungelegt werden, kann jeder der Verschneldlinge nur einen Halbring zur Ausbildung bringen, denn zwei aneinander geschlossene Halbringe ergeben die bei der Univalenz konstatlerten Ganzringe (cf. p. 200). Wo bleibt, so fragen wir, diejenige Sarkode, die für die zu Gunsten des Genossen aufgegebenen Kammerringteile der Verschmelzinge bestimmt war, da diese doch nicht a priori auf die spätere Verschnelzung eingerichtet gewesen sein Können?

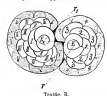
Die Sarkode tritt wie immer aus den Randporen aus; da aber jetzt nur ein Halbring mit Randporen besetzt, und deshalb auch nur die halbe Zahl von Poren vorhanden ist, so wird unter den neuen Verhältnissen doppelt so viel Sarkode aus jeder Randpore austreten müssen, als bei einer entsprechend ') jungen Einzelschale. Hieraus folgt, daß die von dem Verschmelzlingen beiderseits aufgebauten Halbringe dem Volumen nach annähernd das Doppelte von Sarkode enthalten müssen, als der entsprechend große halbe Ring einer normalen Einzelschale; mit anderen Worten, daß der erste postjugale Ring dem doppelten Volumen "entsprechend" breiter sein muß, als ein gleich alter Ring einer Einzelschale"

Bezeichnen wir mit r den Radius der präjugaden Schalenschelbe des einen Verschneizlings, mit r, den Radius desselben Verschneizlings and Zusatz seines ersten posttyagalen Halbringes und sehließlich mit r, den Radius, den der Verschneizling andersien mittle, wenne r das Sarkodevolnune des postpigalen Halbringes in voller Ungestörtheit als Vollring hätte aulegen Können, so ergiebt sich, die die Radius des postjugalen Halbringes $r_s = 1^s r_s r_s r_s^{-1}$ sein mit an anstatt r_s , wie er in der Einzelschale (ohne Kollision mit einer anderen Schale) hätte sein müssen.⁵)

¹) Dabei ist allerdings vorausgesetzt, daß sich der Anfquellnngskoefficient der Sarkode während der Verschmelzung der Schalen nicht ändert. Eine derartige Änderung aber anzunehmen liegt keinerlei Grund vor.

γ) Faßt man nämlich den Kammerring als einen Hohlsylinder auf, dessen Höhe heich der Schalenhöhe ist, so ergiebt sich der Inhalt des Kammerringes in einer normalen Einzelschale = (r₁*-ν²) π h; der Inhalt des postignalen Halbringes wäre fernerhin = (r₂*-ν²) π. Da diese Inhalte dem gleichen Sarkode-

b) Haben die Verschmelzlinge zur Zeit der Kollision bereits ihr Erstlingsalter (cf. p. 198) hinter sich und beginnen sie mit der Anlegung der "ersten" Ringe, so führt offenbar der erwähnte Ringschluß von den Seiten her (nach Armspangenart), welcher die ersten Ringe vor den späteren auszeichnet zur univalenten Ausbildung der Doppelschalen. Die Schlußenden der Ringe treten in



Eine univalente Doppelschale, deren Versehmelzung während der Zeit der ersten Kaumerringbildung (Y n. 4) erfolgt ist. Die Kullisonsstellen sind sehwarz ausgezeichnet und haben radiäre Richtung (r u. n_1 zu den Embryonalkaumern, ost dat üle kullisiensstellen fannader treffen; auch auf der Verbindungsache E. E. liegt eine Kollisionsstrecke, sie it demnach zu beilen Versehmelzlingen radiär gerichtet. Die Erstlingsachsen und ihre Winkel sind hich eingertagen; die letzteren Winkel sind hich eingertagen; die letzteren

Winkel sind nicht eingetragen; die letzterer würden zusammen ca. 360° betragen. (Schematisiert.) den Engpaß ein, stoßen aber früher oder später auf die Erstlingskammern oder ersten Ring - Schlußkammern anderen Verschmelzlings auf (Textfig. R V und 4) und es kommt jetzt allerdings zu einer Stauwirknug zwischen den entsprechenden Sarkodeteilen der beiden Verschmelzlinge. Die Stauwirkung verläuft aber zunächst in wesentlich anderer Richtung als bei derienigen, welche zur Ausbildung einer charakteristischen Stauwand führt: während bei der Kollision älterer Schalen nämlich die Gegeneinanderstaunng mit den peripheren Rändern der Kämmerchen stattfindet, sind es jetzt die in der Textfig. R schwarz ausgezogenen radiären Wände der Kämmerchen (r: r. and EE.), die gegeneinander

drücken, und die Stauwand muß sich, wenn sie überhaupt entsteht, in der Verbindungsachse selbst oder annähernd parallel zur Ver-

quantum entsprecheu sollen, müssen sie einander gleich sein. Man erhält also

$$\begin{array}{l} (r_1{}^2-r^2)\ \pi\ \mathrm{h}\ =\ \frac{(r_2{}^2-r^2)\ \pi\ \mathrm{h}}{2} \\ 2\ r_1{}^2-2\ r^2\ =\ r_2{}^2-r^2 \\ 2\ r_1{}^2-r^2\ =\ r_2{}^2 \\ r_2\ =\ ||^2\ 2\ r_1{}^2-r^2\ \end{array}$$

Auf die Unterteilung der Ringe in Kämmerchen braucht hierbei keine Rücksicht genommen zu werden. bindungssehse oder zu einer der Embryonalkammern radiär aufrichten, nicht aber senkrecht zur Verbindungsachse, wie es für das Zustandskommen des bivalenten Doppeltypus Regel war. Höchst wahrscheinlich ist es, ads bei einer bestimmten Größe derartiger radiär verlaufender Gegeneinanderstaumgen diejenigen la cin int en Auswüchse univalenter Doppelschalen entstehen, welche sich wie diejenigen in Photo 1 und bei den Exemplaren Nr. 5, 8 und 9 unserer Tabelle (siehe Anhang Ib) innerhalb der Verbindungsachse emporrichten, und deshalb nicht als eche Estauwände in unserem Sinne beziechnet werden können, da sie als solche senkrecht zur Verbindungsachsestehen mößten.

Da auch bei gewöhnlichen Einzelschalen sehr häufig radiär gerichtete laciniate Wände direkt von der Embryonalkammer aus über die Schalenscheibe hinziehen (Photo 17 und 18), so müßte alsdann für diese angenommen werden (da bei ihnen ein Gegeneinandervorrücken von Ringenden zweier verschiedener Individuen fehlt), daß hier die zusammenschließenden Ringenden der ersten eigenen Ringe in ungewöhnlich starker Weise gegen einander gepreßt werden, sei es daß die Sarkode vorher besonders stark gewachsen ist oder daß sie ans besondern unbekannten Gründen besonders stark aufquillt. Anf jeden Fall läßt sich leicht begreifen, daß die ersten Ringe nicht genau auf ihren Zusammenschluß im voraus berechnet sind und daß auch zur bestimmten Zeit einmal zuviel Sarkode für den Zusammenschluß vorhanden sein kann, ebenso wie gegensätzlich während der ganzen Periode der Erstlingskammern-Erzeugung zu wenig Sarkode für diesen Zusammenschluß vorhanden ist (und zwar während einer wechselnden Entwicklungsdauer, also auch hier unter schwankenden Verhältnissen, denn die Zahl der Lagen der Erstlingskammern wechselt zwischen 2 und 6).

In der Regel werden aber bei unseren, die ersten Ringe produzierenden, Verschnetzlingen keine derartigen laciniaten Auswichse erzeugt, offenbar weil die von den zusammentreffenden beiderseitigen Sarkoden ausgeübte Druckwirkung für gewöhnlich eine andere Richtung annimmt. Die seit liche nr ad iären Wand flächen der Einzel-kämmerchen sind nämlich normalerweise kleiner als die peripheren Schalensubstanz bestehen und auch im ganzen von gleicher Dicke sind, wie aus der Mehrzahl unserer Photographieen hervorgeht, so missen die größeren peripheren Wände, weniger widerstandsfähig sein als die klürzeren kleineren Radärwände. Der Staudruck müßsch in der (Schaumiz) flüssigen Sarkode der in Kollision geratenen

Kämmerchen nach allen Seiten hin fortpflanzen und er wird somit eine Vorbauschung der größeren peripheren Wände, nicht aber für gewölmlich ein laciniates Hochgeben der radiären Kammerwandteile hervorrufen, denn die größere periphere Wand läßt sich wie jede andere größere Platte leichter ausbigen als eine kleinere von demselben Material und der gleichen Dicke. Die Ausbauschung bedeutet natürlich eine Vergrößerung der Kammerbreite und wir erhalten somit auch hier, wie vorher bei der Verschniezung von Erstlingen ohne Ringe den Thatbestand, daß der durch die Kollision an seiner Vollendung behinderte Ring einen Ersatz für die ihm verwehrte Schlußstrecke des Ringes darin findet, daß er den zur Ausbildung gelangten Ringteil verbreitert, er ersetzt durch Breite. was ihm an Länge fehlt.

Bei einem gewisen Grade der "Verbriterung der Kimmerchen" (die gleichbedeutend mit der Läugenznahme der Rodiärsväude is) werden die Rodiärsväude schließlich weniger widerstandsfähig als die peripheren Wände, nämlich dann, wenn sie durch besonders reichlichen Sarkodeausfull länger als die peripheren Wände geworden sind. Es Können alstann die vorber genannten rodiären Isciniaten Schaleananwüchse auftreten, die aber auch dann die Doppelschalen läres univalenten Charaktern nicht entkleiden, weil eben derartige Answichen in gleicher Lagerung und offenbar von analogen, mechanischen Faktoren veranlaßt, auch bei gewöhnlichen Einzelschalen garnüchts selten vorkommen.

Univalente Doppelschalen, die aus einer alten und einer Erstlingsschale gebildet sind.

Eine bereits alte Schale, die mit einer ganz jugendlichen (mit weniger als etwa drei Kammerringen ausgestattelen) zusammentrifft, drückt wegen stärkeren Vorquellens ihrer Sarkode so stark auf die jugendliche, daß die Sarkode des jugendlichen Verschmelzlings nur nach der distalen (dem Standruck gegenüberliegenden) Seite hin vorquellen und dort ihre Kammern banen kann; an dieser Stelle werden dann ihre Kammern von den in gleichen Perioden erheblich an Größe zunehmenden, postjugalen Kammerringen des älteren Verschmelzlings im Wachstum überholt, umfuttet und eingeschnolzen, olme daß es zur Ausbildung einer Stanwand kommen kann, weil nur in entgegengesetzter Richtung auf einander gestoßene Kammern sich naturgemäß aufstanen können, während hier die Kammern der kleineren in derselben peripheren Richtung fortgedrängt werden, in welcher auch die größere Schale wöchst (Photo 13 und p. 2006).

Kapitel. Warum bringen Erstlingsschalen bivalente Doppelschalen zur Ausbildung, sobald ihre Erstlingsachsen sich schneiden?

Die früher festgestellte Thatsache, daß bei gegenseitiger Schneidung er Erstlingsachsen selbst bei sehr jugeauflichem Alter der Verschnelzlinge bivalente Doppelschalen entstehen, erklärt sich darans daß unter solchen Umständen die Kammern bez. Kammerringe, die om den beiden Verschmelzlingen aus gegen einander vorrücken, sich mit ühren peripheren Wänden (nicht, wie dies im vorigen Absehnitt der Fall war, mit ihren radiären) gegen einander stemmen. Der Druck der Zusammenstauung wird sich zwar auch hier in der flüssigen (schaumigen) Sarkode nach allen Seiten hin verbreiten, die aufgelende Sarkode selbst kann aber in keiner anderen Richtung als nach der Mindungsseite hin (welche beim Schneiden der Erstlingsachsen zugleich die Richtung der Staumirkung ist) entweichen, da sie den porenlosen Schalenrand hinter sich hat, der sie wie eine feste Tüte umgibt und der, wie wir wissen, die Erstlingsschelen ungelt und der, wie wir wissen, die Erstlingsschelen

Besonders klar liegen die Verhältnisse, wenn sich die beiden Enbryonalkammern unter gegenseitiger Zuwendung ihrer Mündungen direkt berühren, so daß Mündung an Mündung liegt, ohne daß frigendwelche Kammern zwischengeschaltet wären, wie dies z. B. bei dem in Photo 14 abgebildeten Exemplar der Fall, aben nicht botographierbar war. Die Embryonalkammern haben nur eine Mündung, welche am Ende ihres schlauchformigen Kammerteiles liegt; die Sarkode kann also nicht anderwärts entweichen, wenn sich librem Vorquellen ans dieser Mündung ein Hindernis entgegensetzt, sondern sie muß sich an dem Hindernis in die Höhe bäumen, das gilt bei der Zukherung ihrer Mündungen für beide Embryonalkammern und — die Stauwand entsteht

Kapitel. Gekreuzte Doppelschalen.

a) Bei senkrechter Schalenkreuzung (Photo 35) wird so zu sagen der Engpaß zwischen den beiden Verschmelzlingen derart durch die in der Horizontalen und Vertikalen vorwachsenden freien Ründer der Kreuzlinge allseitig abgeschlossen, daß hier (also an der Verlötungsstelle des Kreuzes) überhaupt keine kammerbildende Sarkode mehr vorquellen kann, sondern dafür die an die Verlötungsstelle des Kreuzes seitwärts anschließenden Kammern reichlichere Sarkodemengen während ihrer Ausbildung aufnehmen müssen. Das dem Vorquellen der Sarkode entgegenstelende Hindernis ist innerhalb der Verlötung ein absolutes, so daß (Photo 35) die unspringlich für die

Archiv für Protistenkunde. Bd. 1.

Krenzungsstelle bestimmte Sarkode nach den Nachbarkammern überanellen muß.

b) Bei Kreuzungen, die unter einem Krenzungswinkel von weniger als 90° vor sich gehen, treten folgende Verhältnisse ein. Am Kreuzungspunkt selbst wird die postingale Zulage neuer Kammern wie bei rechtwinkliger Kreuzung unterdrückt, seitlich davon kommt es in dem Gebiet, wo die beiderseitigen Schalenränder sich überhanpt noch treffen, zu zwei einseitigen Statuwandbildungen, von denen eine nach oben, die der anderen Seite dagegen nach unten gelegen ist, entsprechend den Berührungsflächen der beiden Versehmelzlinge; — Verhältnisse, deren Zustandekommen sich besonders leicht durch das kreuzweise Gegeneinanderfücken zweier Kreisförniger Plastolinscheiben (Photo 42c und e) kopieren und mechanisch verständlich machen läßt.

16. Kapitel. Entwicklungsmechanische Schlussbetrachtungen.

Für die "spontanen" Verschmelzungen, die früher (p. 235 u. 238) für andere Foraminiferen namhaft gemacht wurden, liegen die Bedingungen zur Erreichung einer univalenten Ausbildung offenbar sehr einfach.

Da sie in jugendlichem Alter (vorwiegend oder ausschließlich als Embryonalkammern > zusammentreten, werden ihre Zellleiber wahrscheinlich schon vor der Schalenabscheidung miteinander verschmelzen (cf. die oben p. 226 citierte Erfahrung Jensen's) und die durch Verschmelzung einheitlich gewordene Sarkodemasse wird sich dann auch zur Zeit der Schalensubstanzabscheidung durchaus einheitlich benehmen, d. h. nach der Zusammenschmelzung einheitlich weiter banen. Es ist in diesem Falle gerade so, als ob man das bei der Kammerbildung austretende Sarkodequantum einfach vermehrt hätte. Daß aber das Sarkodequantum nur dann, wenn verschiedenartig gekrümmte Flußflächen zur Verfügung stehen, "formverändernd" auf die Kammergestalt mit einwirken können, haben wir p. 248 gesehen, und man wird auch erkennen, daß die gemeinhin kugeligen Embryonalkammeru diesen Bedingungen für die Formveränderungen nicht entsprechen; infolge ihrer Kugelgestalt vermögen sie den auf ihnen vordringenden Sarkoderändern nur eine Art von Krümmung, diejenige ihres Kugelradius vorzusetzen.

Überdies kann es bei spontanen Verschmelzuugen, bei denen die Verschmelzlinge ja nicht auf einer (als Widerlager für jede Stauwirkung benötigten) Unterlage festgeheftet sind zu keinerlei Stauwirkung kommen, so daß auch darum sehon die Entstehung regeneinander gestanter (wenn schon partiell verschmolzener) Doppelkammern, wie sie die Bivalenz bei Zwangsverschmelzungen auszeichnen (cf. außer Orbitolites auch die Photo 41 abgebildete Discorbina) nicht zu erwarten sind.

Komplizierter liegen die zur Erreichung der "Univalenz" notwendigen Bedingungen für die "Zwangsverschmelzungen" der Orbitolites.

Wenn man die für die verschiedenen Kategorien der Orbitobites-Doppelschalen gezebenen Erklärungen miteinander vergleicht, so wird man finden, daß eine univalente Ausbildung derselben nieht schlichtweg, wie ich früher glanbte (01 p. 27), von der Jugend der Verschmelzlinge, sondern anch von der Lagerung ihrer Erstlingsachsen abhängig ist und daß sie weiterhin nur dadurch ernöglicht wird, daß sich die frühesten Kammerringe – anders als die späteren – armspangenartig von den Seiten her um den Erstlingstell der Salade herum zum Verschluß zusammenlegen. Die Verschmelzung jugendlicher Orbitoliten zur Univalenz ist demnach an ganz bestimmte mechanische Bedingungen geknüpfe.

Vergleicht man hiermit dasjenige, was seither von den Rieseneiern der Ascaris und den Verschmelzungen der Echinidenblastulae bekannt geworden ist, die ja gleichfalls Zwangsverschmelzungen vorführen, so darf man wohl auch für sie annehmen, daß zu ihrer Bilduug ganz bestimmte Bedingungen erfüllt sein müssen, denn in ein und demselben Wurm bezw, in der auf ein und dieselbe Weise behandelten Knltur der Echiniden-Blastulae ist es immer doch nur ein geringer Prozentsatz, welcher zur Univalenz verschmilzt; die Mehrzahl der Eier desselben Wurmes, die Mehrzahl der Echiniden blastulae, die ganz in gleicher Weise behandelt sind, wie die verschmolzenen, erreichen die Univalenz nicht; weil offenbar für sie die Bedingungen hierzu nicht erfüllt waren. Natürlich hätte ein weiterer Vergleich unserer Doppelschalen mit den genannten Doppelbildungen bei den Metazoen nur dann Sinn nnd Zweck, wenn man auch für die Metazoen die Verschmelzungsbedingungen ebenso genau kennen würde, wie jetzt diejenigen der Orbitolitesverschmelzungen. Das ist leider nicht der Fall; auf hypothetische Vergleichungen müssen wir aber verzichten

Kann somit zwar nicht gesagt werden, in wie weit die vorliegende Unterschung auch für die Entwicklungsmechanik der Metazoeu in dieser oder jener Richtung nutzbar gemacht werden kann, so betrachte ich es doch ferner als ein beachtenswertes Ergebnis, daß das Studium der Doppelschalen eine große Unabhängigkeit der späteren Ansbildnug der Schale von den preprünglichen Ansgangszuständen derselben ergeben hat. Für alles, was später Neues an der Schale angebaut wird, ist nur das direkt Vorhergehende, das direkt von dem Neuhinzukommenden Berührte maßgebend, nicht aber das, was nrsprünglich im Plane der Einzelschalen vor der Verschmelzung lag - nicht also die prospektive Bedeutung der Einzelschale, nm in Driesch's Nomenklatur zu reden. Nur weil die zuerst in Kollision geratenen, änßersten Kammerringe älterer Verschmelzlinge sich aus dem zwischen den Schalen befindlichen Engpaß heraushoben, da sie sich gegenseitig bei ihrer Vorquellung ans den Randporen bedrängten und in dem Engpaß nicht nebeneinander Platz finden konnten, hat sich bei bivalenten Schalen die Stauwand gebildet. Die gegeneinander vorquellenden Sarkodemassen haben sich infolge ihrer "plastischen" Eigenschaften (cf. p. 239) aus der Stauenge heraus hochgestülpt, indem die eine Sarkode auf die andere als Hindernis wirkte. Auch von jedem anderen Hindernis würde das Gleiche gelten, wie z. B. das Exemplar Photo 37 bei LL, derartige in der Photographie schwarz erscheinende Emporwallungen des peripheren Schalenrandes zeigt. welche durch besondere Protuberanzen der Alge, von welcher ich das Tier losmachte, veranlaßt worden waren. Die Stauwandbildung ist nicht erfolgt, wie ich früher selber irrigerweise geglaubt habe (01, p. 27), weil jeder Verschmelzling bis zuletzt seine Individualität aufrecht zu erhalten sucht, sondern weil in einem vorübergehenden Zeitpunkt bei der Bildung der Kollisionskammern sich die Kammern der Verschmelzlinge gegenseitig als Hindernisse begegneten, und weil die späteren Kammerringe die von den Kollisionskammern für die Stauwand angegebene Richtung (diejenige der Stauwand) beibehalten mnßten; denn für die Lage der nen gebildeten Kammern ist stets nur die von der Sarkode berührte Flnßfläche maßgebend; und die kammerbildende Sarkode, die aus den Kollisionskammern hervorquillt, mußte natnrgemäß auch auf den Wandungen der Kollisionskammern ihre neuen Kammerwände aufsetzen. So begreift es sich leicht, daß die Stanwandbildung und hiermit die bivalente Ausbildung der Doppelschalen unterbleibt, sobald die Erstlingskammern und die ersten, armspangenartig sich schließenden Kammerringe sich beiderseits nicht als Hindernisse entgegentreten, sondern sich gegenseitig in den vorhandenen Raum ohne weitere Druckwirkung einlagern können, wie dies nach unseren Untersuchungen dann der Fall ist, wenn sich die beiderseitigen Erstlingsachsen nicht schneiden: in diesem Falle stauen sich keine Kammern auf: fehlt aber die Aufstauung

zur Begegnungszeit, so wird sie auch später niemals nachgeholt. Die Verschmelzlinge tragen - wenn ich mich so ausdrücken darf keinen bestimmten Plan in sich, den sie unter allen Umständen nach Möglichkeit durchzuführen suchen, sie sind nicht "teleologisch (mit Endabsichten) geladen" (sit venia verbo), sondern sie assimilieren und wachsen und setzen während ihres Wachstums neue Kammern an, die nicht nach Maßgabe eines inhärenten Planes, sondern einzig nnd allein nach Maßgabe der auf p. 247 u. 248 namhaft gemachten mechanischen, dem zähflüssig-wabigen Zustand der Sarkode entsprechenden Faktoren ihre Anordnung erhalten. Daß diese Faktoren unter normalen Umständen, d. h. bei gewöhnlichen Einzelindividnen, immer das Gleiche oder doch im Rahmen der individuellen Variation Ähnliches hervorbringen, ist selbstverständlich, weil gleiche Faktoren nnter gleichen oder ähnlichen Bedingungen selbstredend auch Gleiches nnd Ähnliches liefern werden. Falsch aber wäre es. zu glauben. daß das normalerweise von den Einzelschalen gelieferte einem der lebenden Materie in irgend welcher Weise inhärenten Plane entspräche oder daß ein bestimmtes Gerichtetsein der Einzelteilchen der Sarkode vorläge. Wäre letzteres der Fall, dann müßten alle Doppelschalen bivalent sein, weil jede Partnerin der Doppelschalen für sich ihren Plan durchzuführen bestrebt sein müßte, dann müßten die zerbrochenen Schalen sich wieder nach demselben Plan regenerieren, während sie sich thatsächlich an das Frühere gar nicht kehren, und könnten die Spaltungsmonstra nicht so planvergessen ihre zufällig erhaltenen Spaltungen selbständig weiterbauen, sondern sie müßten die Spaltung zu redressieren streben.

Die gewonnene Einsicht, daß das jugendliche Individumu in seinem Werdegang nicht teleologisch nach seinem späteren Ziele hinarbeitet, überhebt uns anch der an unserem Material nicht zu entscheidenden Frage, ob die zu univalenten Doppelschalen zusammentretenden jugendlichen Schalen etwa aus einem oder ob sie ans verschiedenen Muttertieren herstammen, denn unter allen Umständen reagiert das Zusammentretende rein physikalisch. Daß die Verschmelzung erfolgt, ist für jede Doppelschale Vorbedingung, und es ist für den weiteren Schalenausbau nicht von Belang, ob die Verschmelzung sofort (wie wahrscheinlich ein den Abkömmlignen einer Mutter) oder erst nach gegenseitiger Aneinandergewöhnung eintritt, wie wir für die aus verschiedeneu Muttertieren stammenden Verschmelzlinge annehmen mußten (cf. p. 227). Von Wichtigkeit ist nnr, daß die beiden Verschmelzlinge ihren nach bestimmten physikalischen Gesetzen reagierenden Zellleib nütringen. Die Entstehung

der verschiedenen Doppelschalen ist mit anderen Worten ein rein mechanisches Problem, bei dem es auf die intimste Imenstruktur der Sarkode, die bei verschiedenen Individnen, wie ich mit JENSEN überzeugt bin, niemals ganz die gleiche sein wird, im großen und gauzen gar nicht ankommt; denn auch an sich verschiedene Sübstanzen Können mechanisch in gleicher Weise reagieren, wie ich mehrfach in meinen früheren Arbeiten ans einander gesetzt habe, sofern nur ihre Aggregatzustände die nämlichen sind. Wir haben in dem Verhalten der Doppelschalen die Wirkung zühflüssig wabig gebauter Massen erkannt, die den von ihnen abgeschiedenen Schalenkalk, sobald sie in den Zustand der Kammerbildung eintreten, stets mit demselben für die Species konstanten Randwinkel berühren.

Die Kerne greifen in keiner Weise direkt unmittelbar mit irgend einer mechanischen Kräfteart in die Gestaltungsformen der Schale ein, soudern diese werden nnmittelbar nur in der entwickelten Art und Weise von dem Protoplasmaleib der Foraminifere bestimmt; und ich bin der Überzeugung, daß diese Erfahrung nicht nur für die Foraminiferen gilt, sondern daß die Gestaltungsform des Zellleibes ganz allgemein, anch bei den Metazoen und deren Entwicklung, von dem Zellleib selbst bezw. deu Spanningsverhältnissen, die in seinen Substauzkategorien nicht in den Kernsnbstanzen herrschen, bestimmt wird, wie ich früher schon für die Nematoden blastomeren erwiesen zn haben glaube (Rhumbler 01). Die Kerne sollen hiermit in ihrer Bedentung nicht degradiert werden. Daß sie Wesen und Eigenart ihren Zellleibern aufzuprägen vermögen, beweist Boveri's bekannter Versuch mit bastardierten Eibruchstücken der Seeigel, und daß sie hochwichtige uneutbehrliche Bestandteile der Zelle darstellen, geht aus allem hervor, was wir über die mit ihrer Entfernung verbundenen Ansfallerscheinungen (Verwork) und über ihre Ubiquität wissen. Nach meiner Überzeugnng greift der Kern in kurzweg alle Lebenserscheinungen irgendwie notwendig ein, aber nicht mechanisch als Kraftcentrum, sondern als Lieferant von unentbehrlichen hochwichtigen Stoffen, ohne die kein wesentlicher Bestandteil der Zelle auf die Dauer existieren und mechanisch arbeiten kann.1) Diese Auffassung des Kernes mag wie eine wenigbesagende Umschreibung klingen, denn wenn der Kern zu allem notwendig ist, dann mnß er auch in alles mit eingreifen, so könnte man denken, und es erscheint zunächst belanglos, ob man dieses Eingreifen als unmittelbar oder mehr oder weniger mittelbar ausieht. Das ist aber keineswegs der Fall,

¹⁾ Einige weitere Ausführungen hierüber finden sich im Anhang Nr. HI.

es handelt sich im Gegenteil um eine prinzipiell wichtige Auffassung.

Denn ist der Kern bloß Stofflieferant und werden die Gestaltungsformen der Zellen und hiermit auch die Gestaltungsformen der Zellaggregate, z. B. der Blastulae, der Gastrulae etc. etc., nur von den Spannungeu innerhalb der Zellleiber (iukl. der offenbar sehr wichtigen Zelloberfläche) und den Aggregaten als solchen, nicht aber von den Kernen bestimmt, dann ist es mit einemmal begreiflich, warmn die verschmolzenen Rieseneier der Ascaris univalente Embryonen liefern. Die Kerne sind dann zwar doppelt, aber da sie gar nicht nachweislich in den Entwicklungsgang eingreifen, entsteht nichts Doppeltes, sondern es ist einfach jetzt die doppelte Kernstoffmenge für eine doppelt so große Eizelle vorhanden. Der Protoplasmaleib des Doppeleies ist mechanisch, aber zunächst nichts weiter als ein wabig gebauter, ans einer zähflüssigen und einer minder zähflüssigen Masse komponierter Schaum, dessen Spannungsverhältnisse es mit sich bringeu (vgl. meine früheren Arbeiten über Zellteilung), daß er von den imbibitionsfähigen Centrosomen 1) in zwei Zellen geteilt werden kann, und dasselbe gilt dann für jede der beiden durch die Teilung entstandenen Zellen von neuem, auch sie werden mechanisch wieder geteilt u. s. f. So entsteht ein Zellaggregat, dessen Zusammenordunng neue Spannungen mit sich bringt. die dann im Verein mit den Spannungen im Inneren der Zelle zur Gastrulation und späterhin zu den weiteren Gestaltungsvorgängen des Embryos führen. Isolierte Blastomeren stellen in dieser Auffassung das Gleiche, nur entsprechend kleinere mechanische Systeme dar wie eine gewöhnliche Eizelle oder ein Doppelei, so daß es gar nicht zu verwnnderu ist, daß das Gleiche, nämlich erstlich 2, dann 4 u. s. f. Zellen und schließlich einen einheitlichen Embryo zu liefern vermögen. 2) So verliert die Entwicklungsmöglichkeit verschmolzener

³) Unter Beihilfe der durch den Teilungsmechanismus zu bestimmter Zeit aus dem Stoffmagazin "Kern" heraus au die richtige Stelle (Durchschnürungsäquator) fortzedrängten Kerusubstanzen.

⁹⁾ Dat Vereinigungen von Eitellen und die Jodierung der Blastomeren uich in Leinigeschräufte forgrefführt werein darf, ohn die Entwicklungsfähigkeit zu beinträchtigen oder ganz zu inhöheren, ist a prieri vonuszensben, da die bei der Zellmechaulk in Betracht kommenden Spannungen, soweit wir wissen, fast durchweg Oberflächenspannungen sind, die unter sonst gleichen Umständen und gefeinbeitebenen Material von dem Krümmungerstilins der Oberflächen und folglich ander der Größe der Zellen abhöngig sind. Die Leistungsfähigkeit der Spannungen in der Oberfläche nimmt im großen und ganzen mit der virüle der Zellen abhöngieren kräftenderen kr

Eier oder verschmotzener Embryonalgebilde und diejenige isolierter Blastomeren zu Einheitsbildungen au Merkwürdigkeit und gewinnt an Verständlichkeit, wenn man seine Blicke nicht auf das Endresultat hin richtet, sondern, wie wir es für Orbitolites gehlan haben, zunächst fragt, was direkt während und nach der Verschmelzung eintritt, und welche neuen mechanischen Bedingungen durch die Verschmelzung bezw. durch die Isolierung für die Einzelzelle geseat werden.)

Eine isolierte Blastomere ist eine Zelle, die sich in zwei Zellen teilt, ebenso wie das befruchtete Ei eine solche ist, nnd dasselbe gilt, wenn zwei Eizellen zu einer Zelle verschmolzen sind.

Dieser Hinweis auf die Bedentung des der Verschmelzung oder einem anderen Vorgang oder künstlichen Eingriff sich zunächst anschließenden Geschehens erscheit mir neben dem Abweis einer teleologischen Entwicklungstendenz im Orbitoliteskörper als die Haupfrucht meiner diesmaligen Untersnchungen und mechanischen Analysen.

Man sollte auch von dem befruchteten Ei nicht sagen, daß es das spätere Individuum hervorbringe, sondern sollte die Befähigung des Eies nicht weiter abstecken als die persönliche Existenz der Eizelle dauert, also bis zur ersten Teilung des Eies. Mit der ersten Teilung hat die persönliche Befähigung der Eizelle ihre Grenze erreicht, jedoch reiht sich alsdann die Befähigung der aus der Eizelle hervorgehenden Blastomerengeneration successive an, die das Überkommen uach ihren neuen Verhältnissen in neue Bahnen leitet und auf höhere kompliziertere Stufen hebt, entwickelt (vergleiche das Kapitel: Über den Mechanismus, welchen die steigende Komplikation der Embryonalzellen während der Outogenie besorgt" in Rhumb. 99, p. 227). Es ist nicht richtig, daß das befrachtete Froschei eine Kaulonappe oder gar einen Frosch hervorbringt, es bringt die beiden ersten Frosch-Eiblastomeren hervor. sonst nichts, nnr dadurch, daß die beiden ersten Froschblastomeren die Fähigkeit besitzen, sich weiter zu teilen, d. h. in neue Blasto-

aufwand, je kleiner dieselben sind. Es darf also die Eizelle, die sich normal teilen und weiter entwickeln soll, weder eine obere noch eine untere Grenzgröße überschreiten, die nat@lich für verschiedene Eier eine verschiedene sein kann, je nach Plasmaart und begleitenden Nebennmständen.

³) Daß die Zahl derartiger neuer Bedingungen während der Normalentwicklung der durch künstlichen Eingriff eine sehr große sein kann, ist selbstverständlich Eine sehr schöne Reaktion der Blastomeren auf Außenbedingungen hat uns neuerdings Maass bekannt gegeben (01). merengenerationen überzugehen, mit wieder nenen Fähigkeiten entsteht nach langer Zeit, nach vielen, vielen mechanischeu Gesehehuissen und stofflichen Umwandlungen die Proschquappe und schließlich der Frosch. Von dem künftigen Frosch selbst ist in dem Ei allem
Ermessen nach gar nichts enthalten, das Ei enthält, ich wiederhole.
bloß die Potenz zur Hervorbildung der beiden ersten Blastomeren,
die natürlich an siech als Froschblastomeren typisch sind, d. h. eine
gewisse chemische und dadurch auch mechanische (et. das im Anlang III
über Oberflächenenergie Gesagte) Besonderheit besitzen, die nur den
Blastomeren der betreflenden Froschart zukommen, und die natürlich
schon durch die Komposition des Eles selbst gegeben sind, und sich
durch die ganzen Generationenkette der Embryonalzellen, wenn auch
muter steter Unwandlung, forstetzen.

Es wäre meiner Überzeugung nach aber durchaus falsch, wenn man, wie vielfach geschehen ist, in betreff dieses Typischesins behaupten wollte, daß beispielweise ein Hühnerei in seiner intimen Struktur schon ebenso sehr von einem Eidechsenei verschieden sei, wie das fertig erblidete Huhn von der fertig zerblideten Eidechse.¹)

Es ist keine Frage, daß der Zellteilnngsmechanismus, wie ich ihn in verschiedenen Arbeiten zu belenchten versncht habe, dem Entwicklungsgang ein Mittel in die Hand giebt, auch die allergeringsten im Ei vorhandenen chemischen Unterschiede im Laufe der Zellteilungen, welche nach meinem früheren Erklärungsversuch den Zellen ihr Gepräge aufdrücken, zu immer größer werdeuden mechanischen Verschiedenheiten und Besonderheiten auszubildeu. Was später als Endeffekt in den ausgebildeten Tieren als außerordentlich verschieden erscheint, kann in den beiderseitigen Eiern in einer minimalen Verschiedenheit (ja von theoretischer Seite ans durch die besondere Komposition weniger Moleküle) bewirkt worden sein: dabei ist es vom mechanischen Standpunkt aus durchaus nicht notwendig, daß jede körperliche Verschiedenheit zwischen zwei ausgebildeten Teilen, also iede Besonderheit des Einzeltieres auch bereits im Ei ihre besondere Vertretung habe. Es liegt vielmehr anf der Hand, daß bei der Wechselwirkung der Organe eine geringe Besonderheit in einem Organe uneingeschränkt viele Besonderheiten in anderen nach sich ziehen kann.

¹⁾ Hiermit stimmen die Resultate Marturaw's gut überiin, welcher das Chromatin der Spermatozoen der h\u00f6beren Tiere nicht chemisch komplizierter fand, als dasjenige der niederen, und vor allem auch nicht komplizierter als dasjenige der sp\u00e4teren Zellgenerationen des ausgeh\u00e4ldeten Tieres, wie es jede evolutionistische Entwicklungstworfe zur Voraussettung nehmen m\u00fctte.

Wenn Weismann u. a. für jede spätere Besonderheit des fertig entwickelten Tieres bereits Vertretungen im Ei angenommen hat.1) und hierdurch zu unmöglich komplizierten Entwicklungsmechanismen gelangt ist, so hat ihn der Blick auf das Endresultat (auf das fertige Tier) hierzu verführt, und dieselbe Betrachtungsweise droht jetzt andere Forscher (wie ich nicht zweifle) in die Irre zu leiten, indem sie Zielstrebigkeit in der Entwicklung erblicken, weil sie selbst das Ziel des vollendeten Entwicklungsganges vor Augen haben, Gerade in diesem Punkte kann pus Orbitolites noch einmal als Beispiel dienen. Carpenter. Parker und Jones (62. p. 120) welche bereits die Regenerationsvorgänge der Orbitoliten richtig geschildert, wenn auch nicht erklärt haben, kommen durch das Endresultat verblendet zu dieser Auffassung: "the reparative nisus 2) seems always to tend towards the production of a disk, whose shape shall approach the circular, whatever may be the form of the fragment which serves as its foundation." Sie haben also an demselben Obiekt und an den gleichen Geschehnissen die Wirkung eines Regenerationstriebes erkennen zu dürfen geglaubt, der mich zu gegensätzlichen Überzeugungen geführt hat. Ihr reparativer Nisus zerstiebt vor der rein sachlichen, von Stufe zu Stufe durchgeführten mechanischen Analyse und an seine Stelle treten sehr einfache mechanische Gesetze, wie ich als sicher dargethan zu haben glaube, Daß diese Gesetze (Gesetze der Flüssigkeitsspannungen) sowie der von ihnen geleitete Mechanismus sehr einfache sind, ist an sich gar nicht merkwürdig, denn einmal legt die Einfachheit des Mechanismus der Komplikation der chemisch-intimen Struktur der lebenden Materie keinerlei Schranken auf (Rhumbler 99b) und zum anderen. was fast noch wichtiger ist, funktioniert ganz allgemein ein Mechanismus um so besser und sicherer ie einfacher er ist. Der Astronom z. B. benutzt zu seinen Beobachtungen, deren Wert von einer genauesten Zeitbestimmung abhängig ist, nicht eine möglichst komplizierte, sondern eine möglichst einfache (wenn schon in ihrer Einfachheit mit penibelster Akkuratesse ausgeführte) Uhr, weil er weiß, daß jede nicht unbedingt nötige Zuthat die Quelle von Störungen werden kanu. Je einfacher je besser, gilt auch für den Mechanismus der lebenden

i) Wer derartige Vertretungen im Ei als Notwendigkeit annimmt, ist Evolutionist und unn konsequenterweise entsprechende Vertretungen anch in allen vorwärtigen Instanzen bis zur Stammmutter Eva zurück annehmen. Diese alte Absurdität gilt in entsprechender Modifikation auch für die modernen Evolutionisten.

²⁾ Auch im Original knrsiv gedruckt.

Materie, und es ist ein gauz irreleitendes Gefühl, das ums glauben machen vill, die soviel vermögende lebende Substanz könne nicht durch einfache Gesetze regiert werden. Die natürliche Zuchtwahl hat lange genug über der lebenden Substanz gewacht, um aus ühr die sichersten Mechanismen hervorzuüchten, und diese sind immer die einfachsten. Jamss Wart soll einmal bei dem Anblick einer Maschine gesagt haben: "Wie schwer muß es gewesen sein, diese Maschine zu erfinden, da sie so einfach ist." Es ist ein Anzeichen won Stümpertum, mit komplizierteren Mittenl ads zu erreichen, was sich mit einfacheren Mitteln erzielen läßt, die Werke der Natur sind aber keine Stümperarbeiten. Aus der Einfachleit der in vorlegender Arbeit gegebenen mechanischen Analysen ergiebt sich somit ihre große Wahrscheinlichkeit und hiermit ihre wissenschaftliche Berechtigung.

Anhang I.

Massangaben für Orbitolites duplex Carp.

(zum Nachweis dafür, daß die Doppelschalen weder den doppelten Durchmesser der einfachen besitzen noch daß die Stauwandbreite bivalenter Doppelschalen der doppelten Höhe von Einzelschalen entspricht).

a) Zwölf gewöhnliche Einzelschalen.

Durchm.	Höhe	Durchm,	Höhe	Durchm.	Höhe	Durchm.	Höhe
mm	mm	mm	mm	mm	mm	mm	mm
3,1	0,190	3,0	0,204	3,0	0,200	2,9	0,238
2,9	0,258	3,0	0,126	3,0	0,181	3,1	0,200
3,5	0,117	2,1	0,143	2,8	0,247	2,9	0,190
Sa. 9,5	0,565	8,1	0,473	8,8	0,628	8,9	0,628

$$\begin{array}{lll} \text{Im Mittel: Durchmesser also: } & \frac{9,5+8,1+8,8+8,9}{12} & = \frac{35,3}{12} & = 2,9 \text{ mm} \\ & \text{Schalenhöhe: } & \frac{0,565+0,473+0,628+0,628}{12} & = & \frac{2,294}{12} & = 0,191 \text{ mm.} \end{array}$$

b) Zwölf univalente Doppelschalen.

204						LOL	WIG IL	ii C M.D	LEK						
		12	11	10	9	œ	7	6	0	4	ω	10	-		Lfde. Nr.
	Die Messnng	3	6	12	(sehr ähnlich 10)	10	9	00	(ahnlich 10)	4	(sehr ähnlich 11)	==	7		Photo
Darchschnitt == 2,9 mm (anfillig ganz) genan der- selbe Wert wie in Tabelle a.	Die Messnagen von Nr. 12 sind nach der Photographie vorgenommen, da das Oniginalexemplar verloren ging-	(3)	3,9	3,6	2,8	to	2,7	2,6	10,68	2,8	3,8	50,50	2,1	mm	Größter Durch- messer der Doppelschale
Schni Schni Gre 0,1	nach de	(0,209	0,257	0,228	0,162	0.219	0,2	0,19	0,209	0,219	0,19	0,266	0,247	mm	Embryonal- kammern a. b.
Darch- schnittlich Größe: 0,206.	r Photo	0,2)	0,228	0,219	0,152	0,171	0,2	0,162	0,181	0,209	0,19	0,2	0,238	B	yonal- mern b.
Im ganzen nicht über 4.	graphie vorg	0 0	10	2 1	0 0	0	0	22	0	2	0 0	0	0	a. 0.	Anzahl der präjugalen Kammer- lagen
Summe α+β=> 180°.	enommen, da di	(ca.25° ca. 315°)	135° 280°		900 270		45° 315°		180 0 50		ca. 90 ° 225 °	90 ° 325 °	3150 900	a. p.	Erstlings- achsen
Durch- schnittlich 22,7.	s Originalexem) (ca. 22)	ca. 23	ca. 22	ca. 20	са. 20	ca. 22	ca. 20	. ca. 20	ca. 20	ca. 31	са. 26	ca. 27	ringe	Anzahl der postjugalen Kammer-
	plar verloren ging.	eben, nur Rand gekerbt	eben, nnr Rand gekerbt (Photo 5).	2. Radiärfalten Photo 12	do.	Verbindungsachse (Photo	Verschmelzungsnaht bis zu Rande.	Trichterfalte am Rande (Photo 8).	Verbindungsachse.	eben.	eben.	eben.	vollständig eben.		Besondere Bemerkungen

c) Bivalente komplanale Doppelschalen mit weniger als 4 präjugalen Kammern.

Lfd. Nr.	Photo	Größter Durchmesser der Doppel- schale	Größe Embr. kamr	Größe der Embryonal- kammern	Anzahl der prijngalen Kammerlagen	Winkel der Erstlings- n achsen	Anzahl der postjugalen Kammerringe	Breite der Stanwand	Besondere Bemer- kungen
		mm	d	ď	a. h.	α, β.			
13	14	6,1	0,219	0,219	0 0	45° 10°	ca. 15	0,276	keine freien Randringe.
77	(Khulich 14)	2,1	0,238	121'0	2 0	10° 90°	ca. 15	0,228	3 freie Rand- ringe.
9	(ähnlich Pho- to 16; aber Embryonal- kammern dicht zusam- men unter der Stan- wand)	oi oi	0,171	0,171	1 0	850 1350	g. 20	0,219	anf der einen Seite 12, anf der anderen 5 freie Rand- ringe.
16	15	m	0,19	0,181	1 1	0. 10.	ca. 21	0,257	keine freien Randringe.
		Mittel 2,3 mm			weniger	#+ % = 0.81 >		Mittel 0,245	

d) Bivalente komplanale Doppelschalen

		Größe in mm				der Ei ka		
No.	Photo		a	b	a+ b	E	E_1	Abstand
17	24	3,3	16	6	22	0,19	0,19	0,827
18		2,8	10	6	16	0,266	0,19	0,603
19		3,2	8	6	14	0,2	ca. 0,161	0,399
20		3,7	13	6	19	0,238	0,238	0,76
21		2,3	11	8	19	0,266	ca. 0,208	0,603
22		2,9	5	4	9	0,238	0,219	0,342
23	16	3,2	ō	5	10	0,257	0,304	0,38
24		3	23	1	24	0,238	0,2	0,76
25		3	5	ca. 5	10	0,2	0,19	0,428
26		3	13	õ	18	0,257	0,219	0,665
27		4 (defekt)	6	. 5	11	0,247	0,2	0,314
28		3,1	ō	4	9	0,19	0,209	0,266
29		2,1	11	5	16	0,19	ca. 0,2	0,57
30		3,2	7	5	12	0,19	0,2	_
		Sa. 42.8 Mittel 3,057					nittliche 0,217	

mit mehr als 4 präjugalen Kammerlagen.

Ungefähre ¹) Anzabl der postjugalen Kammern.	Breite der Stauwand.	Zahl der freien Raudringe.	Ansbildungstypus der Doppelschale.
30,5	0,19	5 auf der einen Seite, auf der auderen keine	iuiiqual; Stauwand nach b zngeneigt und konkav eingebogen
24	0,117	4	do.
16,5	0,238	8 einerseits, 3 audererseits	fast äqual, nnr ganz wenig b zugeneigt nnd konkav eingebogen
21	0,19	keine	stark iuäqual (Randtrichter)
15,5	0,181	keine	inäquale Stanwand nach b zngeneigt und konkav eingebogen
21	0,19	keine	do.
19	0,285	6 einerseits, 4 audererseits	ăqnal (zweifächeriges Salzfaß)
21,5	0,126	keine	stark inäqual (Randtricbter)
22	0,276 oben 0,143 unten	keine	Doppelsebale mit Stanwand nach zwei Seiten, die obere größere Stauwand etwas uach a hingeneigt
16,5	0,219	5 einerseits, andererseits keine	inäqual (Randtrichter)
ca. 23	0,19	keiue	fast äqual
21	0,2	einerseits 11, andererseits 5	äqnal (zweifächeriges Salzfaß)
13	0,285	keine	inäqnale Stauwand nach b zugeneigt und konkav eingebogen
25	0,238 Sa. 3,068 Mittel 0,204	einerseits 6, andererseits keine	do.
	matter 0,204		

¹) Da die Anzahl der postjugalen Ringe wegen Randsch\u00e4digungen und gelegentlichen lokalen Verk\u00e4mmerungen der Ringe sich nicht genan angeben lied, wurden die Z\u00e4hlungen in m\u00f6gilchst versebiedenen Radien vorgenommen, und dann das \u00e4littel aus diesen Z\u00e4blungen f\u00fcr jede Schale in die Tabelle eingesetzt.

e) Zus	ammenfassung.	
Abschnitt	Größe in mm.	Stanwandbreite
b	2,9	_
c	2,3	0,245
d	3,057	0,204
	Mittel: 8,257 - 2,752	Mittel: 0,449 = 0,2245
	3	2

2,752 sogar etwas kleiner als der Durchmesser der Einzelschalen (= 2,9 mm). 0,2245 — etwas mehr als die durchschnittliche Schalenhöhe gewöhnlicher Einzelexemplare (— 0,191 mm) aber nicht das Doppelte, welches 0,382 mm betragen müßte, Differenz vom Einfachen: 0,0385. Differenz vom Doppelten: 0,1575.

Die Vergleichung der gemessenen beliebig aufgegriffenen Einzelund Doppel-Schalen ist zulässig, da es sich in allen Fällen um Exemplare handelt, die in durchaus normaler Umgebung ihr Leben zu Ende geführt haben und abgestorben sind, so daß nicht verschiedene Altersstufen durch einander geworfen sind.

Anhang II.

Versuch einer mechanischen Erklärung der Wanderungen der Kerne nach den Stellen hin, wo die von ihnen produzierten Stoffe gebraucht werden.

Die Mechanik der Kernwanderungen läßt sich anf Grund des von mir früher aufgestellten Import- und Export Gesetzes (Ruumnler 99, p. 512) ableiten, wenn man die Umgrenzung des Kernes für zähflüssig oder von einem gelatinissen Aggregatzustand gelten läßt. Söllen zunächst die Substanzen, die der Kern zur Schalensubstanz liefern muß, aus dem Kern austreten, so ist hierzu physikalisches Erfordernis, (vergl. Ruumler 1982 oder 99 p. 529 und 5693), daß die Adhäsion der austretendes Substanzen zu dem Plasmaleib, in den sie übertreten, größer ist als ihre Adhäsion zu der Kernsubstanz, und größer als die Kohäsion der Substanzen, mit welchen sie innerhalb des Zellleibes in Berührung kommen. Würden diese Bedingungen aber für die ausgetretene Substanz nach ihrem Anstritt aus dem Kern erfüllt beiben, so misste der Kern von seinen Abscheidungen

wegwandern, denn seine Oberflächenspannung (die gleich der Kohssions-spannung in der Oberfläche minus der Adhäsionsattraktion nach dem angrenzenden Medium ist), wirde auf der Abscheidungsseite vermehrt, da hier die Abscheidungen mit besonders geringer Adhäsion zur Kernoberfläche angehäuft sind, so daß die Wirkung der Kohäsionsspannung in der Kernoberfläche stärker hervortreten mißbe.

Soll nun der Kern von seinen Abscheidungen sich nicht entfernen, sondern soll er im Gegenteil nach der Abscheidungsseite hinwandern, so ist hierfür zweite physikalische Bedingung, daß im Zellleib eine chemische Umwandlung der Kernabscheidungen vor sich geht, welche die Adhäsionder umgewandelten Substanzen znm Kern wieder steigern, denn dann wird die Oberflächenspannung des Kerns auf der Abscheidungsseite wieder verringert, weil die Adhäsion größer wird und der Kern wandert bei ausreichendem Grade dieser Verringerung) seinen Abscheidungsprodukten nach: werden die Abscheidungsprodukte durch geeignete Adhäsions- und Kohäsionsverhältnisse (cf. Rhumbler 98 p. 324) nach bestimmten Stellen der Oberfläche hingezogen, so folgt ihnen der Kern also nach: der Kern bewegt sich nach der Baustelle hin. Die hier in ihre zwei Komponenten zergliederten Bedingungen (Exportbedingungen für die Kernabsonderungen und chemische Umwandlung derselben im Zellleib in Substanzen von gesteigerter Adhäsion zum Kern) können durch eine einzige chemische Zusammenarbeit von Kern und Zellleib erfüllt werden, is die erste Bedingungsreihe (Exportbedingungen für die Substanzen aus dem Kern heraus) macht von vornherein die zweite (chemische Umwandlung im Zellleib) sehr wahrscheinlich, denn chemische Umwandlung hat immer große Adhäsionen zwischen den chemisch wirksamen Stoffen zur Voraussetzung.

Wenn die Adhäsion der Kernabscheidungen zu den Zellleibstoffe, nicht großer wäre, wie die Kohäsion der Zellleibstoffe, dann könnte eine chemische Umwandlung nicht stattfinden, denn die gegenseitige Adhäsion "chemisch aufeinander wirkender" Stoße muß notgedrungen größer sein als ihre Kohäsionen; die chemisch wirkenden Moleküle werden ja von den zwischen ihnen wirksamen Adhäsionen (in bezug auf die Moleküle Affinitäten genannt) aus einander geräsen, d. h. ihre Kohäsionen werden überwunden und nach Maßgabe ihrer Adhäsionen fügen sich die von einander getrennten Moleküle, Jonen oder Atome, zu neuen Körpern zusammen. (Die neuen Moleküle Arzhis für Zenbästungste. 8td. 1

werden so zusammengesetzt, daß sie ceteris paribus diejenigen Atome zusammenlagern, die die größte Adhäsion zu einander haben.¹)

Die chemische Umwandlung hat also die Erfüllung der Exportbedingung zur Voraussetzung; der Export aber nicht die nachfolgende chemische Umwandlung; nehmen wir aber für unseren Fall diese chemische Umwandlung im Zellleib nicht an, so verzichten wir auf eine naheliegende Erklärung der Kernwanderung, während sich alles in einfachster — und deshalb auch in wahrscheinlichster Weise erklärt, wenn wir die chemische Umwandlung der Kernabscheidungen zugeben, die von vornherein wahrscheinlich ist, weil wir nns auch sonst Kern und Zellleib in chemischer Stoffwechselwirkung vorstellen (cf. Veswows 01 p. 536).

Anhang III.

Die Art des Eingreifens des Kerns in die mechanische Arbeit der Zelle.

(Zu p. 276.)

Die Energieart, die bei den formgebenden Entwicklungsvorgäugeder metazoischen Frühstadien in Wirkung ist, ist unverkennbar — ebenso, wie aus nnseren Untersuchungen der Orbitoliten klar hervorgeht, — ausschließlich oder doch vorwiegend die "Oberflächenengei" (cf. Osrwald) 1993 der Flüssigkeiten; und zwar nicht nur Oberflächenenengrie der Zelloberflächen, sondern auch diejenige der in dem Alveolenwerk der Zelle enthaltenen Wabeninhaltsmassen, bez die Energie der Grenzflächen "Wabeninhaltswabenwand". Die Oberflächenengie ist nun unter sonst unveränderten Bedingungen von der chemischen Natur der flüssigen Oberfläche abhängig; jede chemische Veränderung im Innen- oder Anßenmedinm einer flüssigen Oberfläche jm auch die Energie der Oberfläche verändern und jede Energieveränderung kann bekanntlich direkt oder, falls es sich um Zufügung von potentieller Energie handelt, auch später in Arbeit

¹⁾ Mir seheint hier eine Stufenfalge vorhanden zu sein, welche, ween mag anz von etwa bei den Einzelerscheinungen noch hünzkommenden Kriftearne (dektrische Ladmig etc.) absieht, von der Unfollichkeit (Kohiston > Adhäsion zur Löstlichkeit (Adhäsion der Andeklie > Kohiston) zu den Erscheinungen der Dissociation (— Jonisation) (Adhäsion der Anoen > Kohiston derselben) schließtich zu den ehrenischen Reaktionen (Adhäsion der Anoen och rebstimmer Annokompiete > Kohiston derselben) graduell herüberführt. Als "Adhäsion" ist immer die Anziehungskraft der Moleklus zum ungelenden Medium verstanden.

²⁾ Z. B. bei der Zellteilung cf. Rhumbler.

umgesetzt werden. Somit treten also die Spannungsarbeiten der Entwicklung in direkte Abhängigkeit von der chemischen Komposition der lebenden Materie.

Dies mnß nnbedingt so sein, wenn die Oberflächenenergie wirklich das leitende mechanische Prinzip der Zelle ist, wie alle neneren Zellmechaniker annehmen.

Da wir nun den Kern als Stoffmagazin auffassen müssen, so ist hier der Punkt, wo er in dem Zellmechanismus sich Geltnag verschaft und wo er Eigentümlichkeiten zu übermitteln vermag; indem er in die chemischen Umsetzungen der Zelle überall mit seinen Stoffen bestimmend eingreift, bestimmt er anch die Größe der in den Zellen enthaltenen Spannungen, die ja wie wir wissen ¹) exteris paribus von der chemischen Struktur abhängig sind und bestimmt schließlich anch hiermit deren Endeffekt. Der Zellkern greift demnach chemisch in die mechanische Arbeit (hier mechanisch in Sinne von Substanzerdagerungen jeder Art genommen) der Zelle ein ¹¹; er thnt dies in der denkbar günstigsten Weise, weil sich die Oberflächenenergie direkt in mechanische Arbeit umsetzt, ohne erst in Wärme nungewandelt werden zu mitssen.¹) Der Entwicklungsmechanismus ist der Hauptsache nach keine Wärmekraftmaschine, sondern eine chemische Oberflächenenergiemaschine,

¹) Oberfläche = Grenzfläche zwischen zwei Medien, für unsere Fälle durchgängig flüssige Medien.

^{*)} Über den Zusammenhang zwischen Oberflächenspannung und der chemischen Komposition vgl. die Handbücher: Nernst (98, p. 265) und Ostwald (99, p. 149).

⁵⁾ Sogar die Warne, welche das Ei zur Synthese seiner lebenden Bestandteile ofer sonstwie zur Entwicklung gebruncht, vermag das Ei inkt nas sich selhet zu produzieren, sondern sie muß ihm von anlen sugeithrt werden. Die Entwicklungsgeschwindigkeit ist bekanntlich ganz allgemein von der dem Ei änßerich zur Hehrten Wärme abhängig. Das Vogelei bedarft zu seiner Entwicklung der dasernden Behrittung, es vermag die Wärme noch nicht zu produzieren, die der spätere anspildeter Vogel sich ohne weiteres selbet zu seinfahr vermag. Das Stagetierei erhält die Wärmezufahr durch die Blutteinperatur der Mutter z. dgl. mehr. Die nun nu für zo wichtig erachten Oberfüleenspannangen werden auch physikalischen Gesetzen in ihrer Größe, in ihrer Leistungefähigkeit also, von der Temperatur mitbestimmt.

Litteraturübersicht.

Born, G.: "Über Verwachsungsversuche mit Amphibienlarven" in: Arch. f. Entwicklungsmech. v. 4, 1897, p. 349—465 t. 16—22 u. p. 517—623 t. 23—26.

Brady, H. B.: "Report of the Foraminifera" in: Rep. scient. results of the voyage of H. M. S. Challenger. Zoology v. 9, London 1884.

BÜTSCHLI, O.: "Kleine Beiträge zur Kenntnis einiger mariner Rhizopoden" in: Morphol. Jahrb. v. 11, 1886. p. 78—101.

Derselbe: "Protozoa" in: Dr. H. G. Baom's Klassen und Ordnungen des Tierreichs. v. 1, Leipzig und Heidelberg 1880—89.

v. 1, Leipzig und Heidelberg 1880.—89.

CARPENTER, W. B.: "Report on the specimens of Genus Orbitolites" in: Rep. scient.

results of the voyage of H. M. S. Challenger. v. 7 No. 4, London 1883.

CASPENTER, W. B., PARKER, W. K. and JONES, T. R.: Introduction to the study of the Foraminifera. (Ray Society.) London 1862.

Chapman, F.: "The Foraminifera of the Gault of Folkestone. Part. X" in: J. B. Micr. Soc. 1898, p. 1-49 t. 2.

DREYER, Fr.: "Die Prinzipien der Gerüstbildung bei Rhizopoden, Spongien und Echinodermen" in: Jena. Zeitschr. v. 26, 1892, p. 204-468 t. 15-29. Derselbe: "Pen er op 18; eine Studie zur biologischen Morphologie und zur Species-

frage." Leipzig 1898, 119 p. t. 1-5.

Daissen, H.: "Studien über das Regulationsvermögen der Organismen" 4. Die Verschmeizung der Individualität bei Echinidenkeimen in: Arch. Entwicklungsmech. v. 10, 1800, p. 411-434, 13 Textfig.

FLINT, J. M.: "Recent Foraminifera. A descriptive catalogue of specimens dredged by the U. S. Fish Commission Steamer Albatross." in: Rep. U. S. Mus. Part I, 1899, p. 251—349 t. 1.—80.

Goës, A.: A synopsis of the arctic and skandinavian recent marine Foraminifera hitherto discovered" in: Svenska Ak. Handl. v. 25 No. 9, 1894, 127 p., 25 Tafeln.

Jassen, O.: "Über individuelle physiologische Unterschiede zwischen Zellen der gleichen Art" in: Arch. ges. Physiol. v. 62, 1895, p. 172—200 t. 1 n. 2. Listen, J. J.: "Contributions to the life-history of the Foraminifera" in: "Phil. Trans." v. 186, 1895, B. p. 401—453 t. 6—9.

Maas, O.: "Experimentelle Untersuchungen über die Eifurchung" in: S. B. Gesellsch. Morphol. u. Physiol. München 1901, p. 1—20.

Moebius, K.: "Foraminiferen von Mauritius." Berlin 1882.

Nernst, W.: "Theoretische Chemie." 2. Anfl. Stuttgart 1898, p. 265.

Ostwaln, W.: "Grundriß der allgemeinen Chemie". Leipzig 1899. p. 149.

RHUMBLER, L.: Versuch einer mechanischen Erklärung der indirekten Zell- und Kernteilung. Erster Theil: Die Cytokinese. In: Arch. Entwicklungsmech. v. 3, 1896, p. 527-623, 39 Textfig. u. Tafel 28.

Derselbe: "Zellleib-, Schalen- und Kernverschmelzungen bei den Rhizopoden und deren wahrscheinliche Beziehungen zu phylogenetischen Vorstufen der Metazoenbefruchtung" in: Biol. Centralbl. v. 18, 1838 (a), p. 21–38, p. 33–38, p. 69–36 n. p. 113–130, 14 Textfig.

Derselbe: "Physikalische Analyse von Lebenserscheinungen der Zelle. I. Bewegung, Nahrungsanfnahme, Deffikation, Vakuolenpulsation und Gehänsebau bei lobosen Rhizopoden" in: Arch. Entwicklungsmech. v. 7, 1898 (b), p. 103 —350, 100 Textfig. u. t. 6 n. 7.

- Derselbe: "Die Furchung des Ctenophoreneies nach Ziegler und deren Mechanik" in: Arch. Entwicklungsmech. v. 8, 1899 (a), p. 187—238, 28 Textfig.
- Derselbe: "Allgemeine Zellmechanik" in: Ergeb. Anat. v. 8, 1899 (b), p. 543-625.
 Derselbe: "Über ein eigentfinliches periodisches Aufsteigen des Kernes an die Zelloberfläche innerhalh der Blastomeren gewisser Nematoden" in: Anat. Anz. v. 19, 1901, p. 60-88, 21 Textfig.
- Derselbe: "Embryonale und postembryonale Schalenverschnielzungen hei Foraminiferen in ihrer Analogie zu Rieseneiern ind Verwachsungszwillingen hei Metazoen" in: Tagehlatt des V. Internationalen Zoologen-Congresses zn Berlin. 1901, No. 8 p. 27.
- Derselhe: Unter ox ist eine Arbeit bezeichnet, die hereits fast druckfertig in kurzer Frist unter nachfolgendem oder ähnlichem Titel in einer geeigneten Zeitschrift erscheinen wird: "Der Aggregatzustand und die physikalischen Besonderheiten des lehenden Zelibnhatz."
- SCHAUDINN, F.: "Die Fortpflanzung der Foraminiferen nnd eine neue Art der Kernvermehrung" in: Biol. Centralbl. v. 14, 1894, p. 161—166.
- Derselhe: "Untersuchungen an Foraminiferen. I. Calcituba polymorpha Roboz" in: Z. wiss. Zool. v. 59, 1895, p. 191—232 t. 14—15. (Anch als Dissertation. Berlin 1894.)
- Derselbe: "Über den Dimorphismus der Foraminiferen" in: "S. B. Ges. naturf. Berlin." Jahrg. 1895 (a), p. 87—97.
- Derselbe: "Über Plastogamie hei Foraminiferen." Ihidem (b), p. 179-190.
- SCHLUMBERGER, C.: "Monographie des Miliolidées du golfe de Marseille" in: Mém. Soc. Zool. France. v. 6, 1893, p. 57-80 t. 1-4.
- Schultze, M.: "Über den Organismus der Polythalamien." Leipzig 1854, p. 68 t. 1-7.
- ZUR STRASSER, O. L.: "Über die Riesenbildung bei Ascaris-Eiern" in: Arch. f. Entwicklungsmech. v. 7, 1898. p. 642—676 t. 16 u. 17. Verwork, M.: "Biologische Protistenstudien" in: Z. wiss. Zool. v. 46, 1888, p. 455
- —470 t. 32 n. 3 Textfig.

 Derselhe: "Allgemeine Physiologie." 3. Auflage. Jena 1901.
- Walther, J.: "Einleitung in die Geologie als historische Wissenschaft." Jena 1893,
- Walther, J.: "Einleitung in die Geologie als historische Wissenschaft." Jena 1893 1055 p.
- WILLIAMSON, W. C.: "On the recent Foraminifera of Great Britain." Ray Society. London 1858.

Tafelerklärung.

Alle Photogramme mit Ausnahme von Fig. 41 und 42 Taf. 8 beziehen sich auf Orbitolites duplex mnd zwar stellen sie, abzüglich der Fig. 1, 2, 6, 17, 18 nnd 37, welche sich auf gewöhnliche Einzelschalen beziehen, darchweg Doppelschalen dar.

Aus technischen Rücksichten konnten die Vergrößerungen nicht für alle Figuren gleich genommen werden; ich gebe daher die reeile Größe für jede Schale im Milimeter an. Allgemein giltige Bezeichnungen:

 $E,\,E_1,\,E_2:=$ Emhryonalkammern der Verschmelzlinge. Eingeklammert für die Verschmelzlinge selhst verwendet.

L = laciniate Schalenexkrescenzen.

 $\mathrm{SS}_1 = \mathrm{Stanwand}.$ Die mit $^{\mathrm{o}}$ signierten Figuren haben keinerlei Retouche erfahren.

Tafel VII.

Fig. 1. Jugendliches Einzelindividnum mit 6 Lagen von Erstlingskammern die noch nicht zu vollständigen Ringen zusammengeschlossen sind. Größe: 0,44 mm.

*Fig. 2. Junge Schale, ülter als die vorige, sie besitzt nur 2 Lagen von Erstlingekammer, auf welche dann sofort vollständig geschlossen Kammerringer folgen. Der letzte Randring: recheint heller als die vorausgehenden, er ist offenhar noch nicht so start veräultt wir die fritheren und offenbar in seinem granzen Umfange zu ein und dernelben Zeit abgeschieden worden. Größe: 0,5 mm.

Fig. 3-5. Univalente Doppelschalen mit glatten Scheibenflächen (d. h. ohne laciniate Exkrescenzen).

Fig. 3. Ohne präjngale Kammern. Größe: 3 mm. (Nr. 12 der Tabelle.)

^oFig. 4. Mit 3 präjngalen Kammerlagen, die dentlich sichthar sind. Größe: 2,8 mm. (Nr. 4 der Tabelle.)

^oFig. 5. Mit 4 nicht dentlich erkennbaren präjugalen Kammern. Größe: 3,9 mm. (Nr. 11 der Tahelle.)

°Fig. 6. Jngendliche Einzelschale mit 7 Lagen von Erstlingskammern, etwas

verzogen (man vgl. mit Fig. 1). Größe: 0,32 mm.

*Fig. 7. Univalente Doppelschale von änßerst regelmäßiger Anshildung. Die Lage der Embryonalkammern tritt deutlich hervor. Präjngale Kammern fehlen. Denkt man sich die in der Figor nicht eingezeichneten Erstlingsachsen gezogen, so überzeugt man sich leicht, daß diese sich nicht schneiden. Die Winkel der

Erstlingsachsen hetragen 90 und 315°, Größe: 2,1 mm. (Nr. 1 der Tabelle.)

NB. Anch in Fig. 4 lassen sich die Winkel der Erstlingsachsen aus der

Figur herans hestimmen. Sie hetragen hier 90 und 135°.
Fig. 8-10. Univalente Doppelschalen mit laciniaten Exkrescenzen. (cf.

p. 204).

°Fig. 8. Mit 2 präjngalen Kammern und trichterförmiger Exkrescenz, seitlich von E, nach rechts. Größe: 2,6 mm. (Nr. 6 der Tahelle.)

Fig. 9. Ohne präjngale Kammer. Größe: 2,7 mm. (Nr. 7 der Tabelle.)

Fig. 10. Desgl. Größe: 2 mm. (Nr. 8 der Tahelle.)
 Fig. 11. Univalente Doppelschale ohne laciniaten Auswuchs und ohne prä-

jugale Kammer. Größe: 3,2 mm. (Nr. 2 der Tahelle.) Fig. 12. Univalente Doppelschale mit 2 laciniaten Falten in der Verlängerung der Verhindungsachse; mit 3 präjugalen Kammerlagen. Größe 3,6 mm. (Nr. 10

der Tahelle.) Fig. 13. Univalente Doppelschale von einem älteren mit einem laciniaten Schalenauswuchs (L) verschenen Verschmelzling (E) und einem ganz jugendlichen

Schalenauswichs (L.) versenenen versenmeizing (E.) und einem ganz Jogenauchen E₁ gehildet. Grüße: 2 mm.
Fig. 14. Bivalente Doppelschale, ohne präjugale Kammern. Die Erstlings-

Fig. 14. Bivalente Doppelschale, ohne präjugale Kammern. Die Erstlingsachsen schneiden sich, lassen sich in der Figur aher nicht erkennen. Größe: 1,9 mm. (Nr. 13 der Tabelle.) $^{\rm o}$ Fig. 15. Bivalente Doppelschale mit 2 prä
jngalen Kammern. Größe: 3 mm. (Nr. 16 der Tabelle.)

^oFig. 16. Äqnale bivalente Doppelschale mit ca. 7 freien Randringen. Größe:

2,8 mm.

*Fig. 17. Eine gewöhnliche Einzelschale mit laciniater Exkrescenz (L), die nicht mit der Stauwand einer Doppelschale verwechselt werden darf. Das Exemplar bat nur eine Embryonalkammer, die unter der laciniaten Exkrescenz (L) liegt, und deshalh in der Figur nicht sichtbar ist. Größe: 3,1 mm.

°Fig. 18. Eine ähnliche Schale wie vorige, aher mit größerer Exkrescenz,

Bei auffallendem Licht. Größe: 2,9 mm.

NB. Man vergleiche diese Figur mit der Doppelschale Fig. 10, von der sie sich durch den Besitz von nnr einer, aher nicht sichtbaren, Embryonalkammer unterscheidet.

°Fig. 19-21. Äqnale hivalente Doppelschalen.

^oFig. 19. Kanadabalsampräparat bei auffallendem Licht. Größe: 3 mm.

°Fig. 20. Größe: 4 mm. Anffallendes Licht.

°Fig. 21. Größe: 2,7 mm.

 $^{\rm e}$ Fig. 22. Inäquale bivalente Doppelschale. Die Stanwand SS₁ ist nach dem kleineren Verschnelzling (E₁) hin geneigt und konkav nach ihm eingebogen. Größe: 2,8 mm.

Tafel VIII.

°Fig. 23-24. Inaquale hivalente Doppelschalen. SS, wie in Fig. 22.

°Fig. 23 mit 10+6 präjngalen Kammern. Größe: 2,8 mm.

°Fig. 24 mit 16+6 prajugalen Kammern. Größe: 3,3 mm.

Fig. 25. Geknickte hivalente Doppelschale. Größe: 2 mm. (cf. p. 218.)

Fig. 26. Eine Randscheibenverwachsung. Die ingendlichere Schale (E1) sitzt der älteren E1 anf. Größe: 2,8 mm.

Fig. 27. Gekrenzte bivalente Doppelschale. Man sieht die Stanwandhildung auf der oberen Seite zwischen E nad E_i. Diejenige der anderen hinter der Bildflieden Begraden Seite war hei diesem Exemplar ans unbekannten Gründen nicht zur Ausbildung zekommen. Größe: 1.8 mm.

°Fig. 28. Gekreuzte hivalente Doppelschale (cf. p. 221). Größe: 1,4 mm.
°Fig. 29. Aquale bivalente Doppelschale von der Unterfläche ans gesehen.

Die Stauwand, welche bei diesem Exemplar ganz aufergewöhnlich kümmerlich entwickelt war, ist senkrecht hinter die Bildflüche gehend zu denken. In der wirschen E und E, ist senkrecht zur Verhindnugsaches die Verschmelzungsanht mit den großen Sollisionskammern zu erkennen. Größe: 3:43 mm.

°Fig. 30. Bivalente inäqnale Doppelschale bei auffallendem Licht. Man erkennt, daß sich SS₁ nach dem kleineren Verschmelzling hinüberneigt. Größe:

°Fig. 32. Gekreuzte hivalente inäquale Doppelschale. Größe: 3 mm.

*Fig. 33. Inäquale bivalente Doppelschale. Der kleinere Verschmelzling erstehent zu einem Trichter am peripheren Schalenrande zusammengedrückt. Größe: 3 mm.

^o Fig. 34. Inäquale gekreuzte Doppelschale. Größe: 3,2 mm.

 $^{\circ}$ Fig. 35. Äquale gekreuzte Doppelschale mit großem Kreuzungswinkel. Größe: 3,3 mm.

⁰ Fig. 36. Eine bivalente inăquale Doppelschale, die aus eiuem mikrosphärischen (Mi) und einem megalosphärischen Verschmelzling (Meg) besteht. Größe: 3,8 mm. °Fig. 37. Eine gewöhnliche Einzelschale mit Aufwulstungen an den Lücken

(LL₁) des peripheren Schalenrandes, die durch anstoßende Fremdkörper (Protuberanzen einer Algenoberfläche) verursacht worden sind. Größe: 2,6 mm.

°Fig. 38. Eine Dreifachschale. Größe: 2,3 mm.

Fig. 39. Bruchstück einer Fünffachschale. Zwischen den nabe zusammenliegene Embryonalkammern EgE oder \mathcal{E}_{b} Eg, hat sich keine Stanwand bochgerichtet, dagegen ist eine solche weischen den darch unberere pringigale Kammerlagen getrennten Embryonalkammern EgE einerseits und $\mathcal{E}_{b}\mathcal{E}_{c}\mathcal{E}_{a}$ andererseits entstanden. Größe 32 mm.

*Fig. 40. Eine gekreuzte und geknickte Mehrfachschale von komplizierterer Form. Größe: 3 mm.

*Fig. 41. Eine hivadente Doppelschale von Discorbina valvulata (60m) A und B die beiden Verschmelzlinge; sie sind beide megalospäärsich, die Megalospäärse von A in dem Photogramm nicht zu erkennen. 0Ks — die von beiden Verschmelzlingen gemeinsam gebildete Kollisonskammer. Nach Errichtung von 0K hat jeder Verschmelzling noch film dwitere Kammern in für die Art typischer Späralform angebaut (von 0K ans nach links zu zählen); jedoch ist die Endkammer von B zerhrochen. Grüße: 053 m. d.

°Fig. 42. Plastolinnachbildungen von Doppelschalen (cf. p. 244) 1/2 nat. Größe.

Zur Entwicklung der Gregarinen.

Von

S. Prowazek (Frankfurt a. M.).

(Aus dem Just. f. experim. Therapie. Leiter: Geh. R. Prof. Dr. P. EHRLICH.) Hierzu Tafel IX.

Die Entwicklungsstadien der kleineren Monocystis agilis wurden mehrfach von den Stadien der Monocystis magna entweder garnicht unterschieden oder nicht für sich allein untersucht. Die Monocystis agilis kommt zunächst in den "spermatogemmen" des Regenwurmbodens vor, die in normalen Zustande auf späteren Entwicklungsstufen der rosettenförnig peripher liegenden Spermatocyten und Spermatiden gegen eine jede derartige Bildungszelle eine feine protoplasmatische Strukturfbrille zur Ausdifferenzierung bringen, so daß diese Strukturen schließlich das Bild der Speichen eines Fahrrades liefern.

Die heranspräparierten Hodenteile wurden teils in der Hermannschen Flüssigkeit, teils in einer gesättigten wässerigen Sublimatlösung, der einige Tropfen Essigsäure zugesetzt wurden, konserviert, sodann in Paraffin eingebettet', geschnitten und teils mit Hämatoxylin und Rubinnachfärbung, teils mit Ehrlich's Triacid und schließlich mit Heidenhain's Eisenhämatoxylin und Orange G. tingiert. Mit Ehrlich's Triacid färbt sich zunächst das Protoplasma der Sporozoiten rot und der Kern bläulichgrün, für feinere Kernstudien eignet sich aber besonders das Eisenhämatoxylin. Gleichzeitig wurden Ausstrichpräparate nach der Ehrlich'schen Methode hergestellt und mit Triacid gefärbt, wobei sich bei den normalen Tieren nächst dem Kern noch einzelne zwischen den länglichen Körnern - die nach Bütschli aus einer amyloidartigen Substanz bestehen und Paraglykogenkörper genannt werden. - liegende Körnchen von unregelmäßiger Gestalt rot färbten, während die eigentlichen Cysten wohl infolge einer Verdichtung ihres sonst sehr leichtflüssigen Inhaltes einen dunkleren, satteren Farbenton annahmen, für den die Ursache zunächst in der physikalischen Änderung des colloidalen Zustandes des Protoplasmas zu suchen ist. Die Kerne. d. h. die znnächst sichtbaren Innenkörper färbten sich gleichfalls rot: farbenanalytisch läßt sich aber derzeit mit diesem Farbengemisch diese Erscheinung nicht auswerten, wie eben auch die Kontroverse bezüglich der Spinndrüsenkerne der Raupen, die zwischen Kobschelt und Mewes besteht, beweist. Romanowski's Färbung ergab kein hemerkenswertes Resultat.

Der Kern der Monocystis agalis ist bekanntlich bläschenförmig, besitzt im Leben eine dentlich doppelkonturierte Membran, ein spärliches, peripheres Chromatinnetz und central ein großes, meistens rundliches Gebilde, das wir vorläufig mit dem indifferenten Namen "Innenkörper" bezeichnen wollen; er birgt in sich oft verschieden große Alveolen mit einem zährigiden Inhalt.

Sobald sich je 2 Tiere in der bekannten mehrfach geschilderten Weise encystiert haben — ein Stadium, auf dem sie sich besonders schön mit Orange G. färben, — zerfällt der Innenkörper in mehrere meist verschieden große Körper, ein Phänomen, das vielfach anch schon knapp vor der Encystierung eintritt. Der Kern. der in der Mehrzahl der Fälle der gemeinsamen Trennungslinie stark genähert ist, nimmt ein mehr oder weniger unregelmäßiges Aussehen an und anf den Totopräparaten kann man die Beobachtung anstellen, daß er sich gleichsam gegen das Centrum der Cyste zu öffnet und etwas von seinem Inhalt in einer unklaren streifigen Form an den Zellleib abgiebt; vielfach schließt sich wiederum die Kernwand und man kann nnn auf den Schnittpräparaten neben dem unregelmäßigen Kern mit seinem zerfallene Innenkörper und den chromatischen Schollen ein

von ihm abstammendes "Bläschen" mit einem dichteren Korn konstatieren. Offenbar ist dieses Gebilde - der allein teilungsfähige Kern - mit dem Mikronnclens Cuéxor's oder mit der sog, Centrosphäre, die Mrazek bei einzelnen vermutlich vor der Sporulation stehenden Individuen der Gregarinen der Rhvnchelmis beobachtet hatte, zu vergleichen. Solche "Bläschen" wurden einige Male beobachtet, während der degenerierende Kern abseits erst auf den nächsten Schnitten konstatiert wurde; manchmal war er nnr mehr in eine "chromatoide Wolke" umgewandelt. Dieser Vorgang ist aber im strengeren Sinne nicht als eine Reduktion, deren Begriff doch nur mit Teilnugen am indirekten Wege zu verknüpfen ist, anfznfassen, sondern könnte eher mit einer bloß spät erfolgenden Differenzierung des Kernes in einen kleineren mit - kurz ausgedrückt kinetischen Eigenschaften ausgestatteten, teilungsfähigen Teil und in einen größeren, sonst früher irgendwie der Assimilation vorstehenden Kernteil verglichen werden. Bei den Ciliaten können wir vor der eigentlichen Konjngation anch ein Zugrundegehen des aus einer schon weitgehenderen Differenzierung hervorgegangenen Arbeitskernes - des Großkernes - konstatieren, während der indirekt sich teilende Kleinkern der Reduktion unterliegt und als ein Geschlechtskern die notwendige "geschlechtliche" Korrektur übernimmt. Bei den Gregarinen ist möglicherweise sekundär die eigentliche Reduktion unterdrückt und ihre Funktion znm Teil von einer Restkörperbildning später übernommen worden.

Anf dem nächsten, von mir aufgefundenem Stadium traten an wei Stellen des sog. "Kleinkernes" dunklere Substanzen ans, die bald die Gestalt von dichten, etwas fürbaren Strahlenfigaren (Fig. 1) annahmen, zwischen denen sich zunächst ein undeutliches, dunkles Streifengebilde ausspannte, das man eventuell mit einer Centralspindel vergleichen und mit dem oben erwähnten dunkleren Einschluß des Kleinkernes — einem Innenkörperrest — in Beziehung bringen könnte. Trotzdem könnte man diesen aber nicht vollen dis mit einem Karyosom der Coccidien homologisieren, da bei diesen die Kernteilung (nach Schaudiss) nach einem mehr direktem Modus verlänft und das Karyosom den Kern gleichsam zerstemmt, ohne daß es zur Ansbildung von polaren Differenzierungen und einem Spindelsparat käme.

Bezüglich der Deutung all' dieser Binnenkörper, Karyosomen, Nucleolen, Nucleocentrosomen etc. muß man, da in diesem Sinne noch ein geringes Vergleichsunaterial vorliegt, sehr vorsichtig sein; so finden wir bei Plagellaten, der Euglena und Polytoma, äußerlich ähnliche Innenkörper, von denen aber der bei der Euglena als ein Nucleocentrosoma oder Karvosoma funktioniert, den Kern zerteilt, ohne daß eine Längsspaltung der sog. Chromosomen erfolgt wäre, während der Innenkörper der Polytoma vor der Teilnng schwindet nnd es zu einer anfänglich innerhalb der Membran noch liegenden typischen Spindelbildung kommt, deren Pole vermutlich als eine Art von Centrosomen Teile eines anfangs intrannclearen Körnchens krönen; dieses Körnchen ist nicht allein der kernnahe Abschluß eines rhizoplastartigen Strukturfadens (Dangeard), der von der Geißelbasis ausgeht, denn man findet ihn auch vielfach auf der Gegenseite des Kernes; vor der Teilung wandert er aus dem Kern herans, zerteilt sich und nnterliegt weiteren Modifikationen, deren Verlanf infolge seiner Kleinheit bis ietzt noch nicht genaner studiert wurde. In den polaren centrosphärenartigen Verdichtnugen des sich teilenden Kernes der Gregarinen konnte ich aber nach scharfen Differenzierungen kein eigentliches Centrosom oder eine Centriole nachweisen. Die Verdichtungen entstehen durch Austritt von Kernsubstanzen, durch die dann lokal die osmotischen Verhältnisse im Plasma verändert werden und es zu einem Strahlungsphänomeu kommt, wobei ans dem Gerüstwerk thatsächliche Radien ansgebildet werden, die anfangs sogar etwas gebogen sind, da der Kern auch hier wie bei den meisten Teilungen eine Drehung ausführt (vgl. Spermatogenese vor allem v. Helix, Astacus etc., ferner Teilnngen in den Epithelzellen der Salamanderlarve etc.); solche wirbelartige Umbiegungen der Radien kauu man vor allem bei der Befruchtung der Seeigeleier beobachten, wie auch hier Centrosphären am künstlichen Wege hervorgebracht werden können (Morgan, Doflers etc. künstliche Parthenogenese). Dieses hier etwas weitläufig diskntierte Stadium des Gregarinenkernes wird sodaun von einer typischen Spindelbildung abgelöst, die schon Wolters 1891 samt den späteren deutlicheren polaren Verdichtungen abgebildet und zum Teil beschrieben hat; den Nachweis der indirekten Kernteilung bei den Gregarinen hat zuerst Henneguy in einer mir leider direkt nicht zugänglichen Arbeit erbracht. Die Kernmembran schwindet erst spät, ein Verhältnis, das auch Mrazek bei den Gregarinen der Rhynchelmis zu konstatieren die Gelegenheit besaß. Eine Folge davon ist, daß es gerade wie bei den Ciliaten hier zu einer eigentümlichen Torsion der Centralspindel kommt, die zum Teil auch durch den Widerstand und Rückstoß an dem so viele Einschlüsse bergenden Protoplasma bedingt wird (Fig. 4 u. 8).

Die Kernteilung der Gregarinen wäre demnach wieder ein Glied

jener noch nicht geschlossenen mannigfachen Kette von Übergängen, die von der direkten Kernteilung zu der indirekten führen; ohne auf weitgehende, derzeit noch unberechtigte physiologische oder vielleicht gar phylogenetische Spekulationen einzugehen, seien hier nur die uns interessierenden Entwicklungsetappen kurz charakterisiert. Zunächst zertrennt bei einzelnen Formen gleichsam ein besonderes Karvosom den Kern, dann findet wieder bei anderen Protozoen eine intranukleare Spindelausdifferenzierung mit minutiösen polaren Platten statt (Ciliaten), dann bilden sich extranukleare polare Anhäufungen, die Centrosphaeren gleichen, aus (Gregarinen), wobei die Kernmembrau erst später schwindet und schließlich kommt es bei den höchsten Formen zur Entwicklung von selbständigen "kinetischen" Apparaten, den Centrosomen und Sphaeren, die sich auch unabhängig vom Kern teilen können (in natürlichen Fällen bei der Histogenese der Spermie, ferner bei den Zerschnürungsversuchen der Seeigeleier, bei den Versuchen H. E. Ziegler's sowie bei der Beeinflussung der Karvokinese durch chemische Stoffe etc.). Eine derartige Reihenaufstellung muß aber bis jetzt den Charakter des Provisorischen besitzen, da eine iede Untersuchung einer neuen Protozoenform neue Überraschungen bringen kann.

Ein eigentliches Hinüberwandern der Kerne aus dem Zellleibe des einen Syzygiten in den anderen wurde in keinem Falle beobachtet; die diesbezügliche Angabe Wolters', die auch nicht durch direkte Beobachtungen gestützt wird und nur auf Grund einer Kombination von mehreren Schnitten gemacht wurde, beruht wohl auf einem Irrtnm. Von einer Konjugation auf diesem Stadium konnte sich auch Cuénot und Mrazek bei den Rhynchelmisoregarinen nicht überzengen. Auch bei der von Siedleckt beobachteten Lankesteria ascidiae findet auf dem analogen Stadium keine Konjugation statt, sondern es tritt nur auf den Stellen der sich berührenden sog, Pseudopodienöffnungen in den beiderseitigen Plasmen ein intensives Strahlungsphänomen auf; erst später verschmelzen je zwei Sporoblasten zusammen. Anf den späteren Stadien degeneriert der alte Restkern entweder rapide oder erhält sich noch solange, bis die Mehrzahl der kleinen Spindeln aufgeteilt ist (Fig. 5), wobei die einzelnen Kugeln des zerfallenen Innenkörperrestes sich mit EH zunächst in der Art einer Spiegelfärbung tingieren. Die Körnchen chromatischer Substanz, die Wolters auf seinen mit der Flemmingschen Lösung gewonnenen Präparaten sah und sie in keinerlei befriedigenden Weise deuten konnte, dürften auf Teile des zerfallenen Restkernes zurückzuführen sein. Die aktiven Kerne teilen sich inzwischen der Peripherie entlang anf, wobei ihre Spindeln zusehends kleiner werden und immer weniger Details erkennen lassen (Fig. 5-8); an ihnen ist nnr die Erscheinung bemerkenswert, daß in der Ägnatorialplatte im Gegensatz zu früher die chromatoiden Bestandteile dicht, fast ringartig angeordnet sind (Fig. 6). Die Sphaeren sind dagegen undeutlich, radienärmer und auf einzelnen Stadien gar nicht zu erkennen. Die peripher, etwas tangential liegenden Spindeln teilen sich zuletzt so, daß die Polsphaere des einen Pols immer einen Buckel verdichteten Plasmas vordräugt, in den der Kern des künftigen Sporoblasten (Gametocyten) zn ruhen kommt und schließlich durch eine eigene Stielbildung abgeschnürt wird. - ob es hier zu Zwischenkörpern nnd Spindelplattenbildung kommt, kann wegen der großen Kleinheit des Objektes nicht mit Sicherheit festgestellt werden. Alle aktiven Kerne befinden sich auf demselben Entwicklungsstadium, wie dies auch für die Knospenbildnng der Noctilnca von Doflein angegeben wurde. - ein Phänomen, das zum Teil auch den gleichen osmotischen Koefficienten des peripheren, aktiven colloidalen Protoplasmas zurückzuführen ist. - Inzwischen lösten sich in dem inneren Plasmaranme der Syzygiten die Paraglykogenkörper anf, nnd es bildeten sich hier und dort Vakuolen ans, während vielfach außen an der Peripherie eigenartige kleine Körper - vermutlich weitere Stoffwechselprodukte - konstatiert werden konnten. Auf die hier nur in ihren Hauptpunkten geschilderte Weise entstehen nun die von den früheren Antoren richtig gedenteten Sporoblasten, die um den Restkörper, der später fast ganz schwindet, angeordnet sind. Durch die ungleiche Verteilung der Spindeln an der an Substanz zunehmenden, sich verdichtenden Oberfläche sowie durch die innere "Verödung" und Verflüssigung des Restkörpers wird dieser vielfach in eigenartiger Weise abgefurcht und eingebuchtet. Zwischen einzelnen Sporoblasten nahm ich eine Kopulation, die allerdings infolge der kleinen Elemente sich nur mit Mühe feststellen läßt. wahr: die kritischen Stadien wurden in den Fig. 11-12 abgebildet. Da die Gametocyten stellenweise eine gewisse Beweglichkeit zeigten. könnte die Copula verschiedenen Individuen angehören.

Eine Verschmelzung zweier Sporoblasten als Isogameten ist auch aus dem Grunde wahrscheinlich, daß die Sporoblasten durch die Teilungen sehr klein werden, auf dem nächsten, bald sich anreihenden Stadium, das durch eine etwas läugliche Form der Sporoblasten ansgezeichnet ist, aber sehon viel größer sind. Analoge Vorgänge liegen bei der Lankesteria ascidiae vor. Es wäre zu wünschen, daß dieser wichtige Vorgang bald au größeren Formen mit mehr Sicherheit überprüft würde. Hernach ist der Kern der Sporablasten deutlich sphaerisch gebant und das Chromatin nimmt die Peripherie ein - nicht weit von ihm bemerkt man in dem hellen Protoplasma eine verdichtete Stelle, die ich auf den letzten Sphaerenrest zurückzuführen geneigt wäre (Fig. 12-13), auf manchen Kopulationsstadien kann man zwei derartige kritische Verdichtungsstellen wahrnehmen (Fig. 12b). Später nimmt dieses kleine Zellgebilde eine längliche kahnförmige Gestalt an, sein Protoplasma wird deutlicher sowie netzwabig strukturiert (Fig. 14), und indem es sich außen mit einem anfangs zarten, hernach sich stetig verdichtenden Häutchen umgiebt, das polar 2 knopfartige Verdickungen führt, bildet es sich zu der Psendonavicelle der älteren Antoren - zu der bekannten Sporocyste um. Unter der äußeren deutlich doppelt konturierten Schalenhaut kann man besonders an den Sporocysten der Monocystis magna noch ein feineres Häutchen konstatieren, das polar dnrch zwei mit EH oder mit Triacid deutlich sich färbende Pröpfe verschlossen ist (Fig. 21). Der Kern teilt sich sodann am indirekten Wege durch eine Spindelbildung, die allerdings infolge ihrer Kleinheit schwer zu studieren ist, in 2 Tochterkerne, die polwärts wandern (Fig. 15) und sich hier abermals teilen, doch so, daß diesmal die "Spindel" quergestellt ist (Fig. 16). Manchmal findet man auch Ausnahmen von dieser Achsenrichtung (Fig. 17). Schließlich teilt sich jeder Kern noch einmal, wobei die Spindel etwa um 60 ° gegen die letzte Spindelachse orientiert ist.

Der Kern vollfihrte derart meist von seiner ersten tangentialen Lagerung vor der Sporoblastbildung bis zu der letzten äquatorialen Anordnung in der Sporocyste eine Rotation von ungefähr 240°, ein Weg, den etwa auch das Centrosom bei der Spermatogenese der Weinbergschnecke während der Reifung zurücklegt. Nur setlen findet man Ausnahmen dieser Polaritätsregel. Analoge Polaritätsverhältnisse dürften bei vielen cytologischen Entwicklungsvorgängen vorliegen, doch wurde bis jetzt wenig auf sie geachtet (Spermatogenese, Konjugation der Ciliaten, Polytomateilung, Noctilucaknospung n. Dofelen etc.)

Die derart auf jedem Pol entstandenen 4 Kerne unterliegen nnn einer zunehmenden Verdichtung. Etwas mehr Schwierigkeiten setzt das folgende Stadium der Deutung entgegen, indem nun die je 4 Kerne eine längliche, hantelförnige Gestalt annehmen, oft sich in charakteristischer Weise überkreuzen, schließlich aber doch unter nachfolgenden Verkürzungen in die Äquatorebene der Sporceyste herabwandern; diese merkwürdize Erscheinung ist woll zunächst. anf die später erfolgende Zerteilung und Segmentierung des gemeinamen Protoplasmas in je 8 sichelförmige Protoplasten der Sporzoiten, deren Kerne bei den folgenden Verlagerungen an den Polen so zerdehnt werden, zurückzuführen. Zum Schlüß sind die 8 Sporzeiten — die also Sporzeysten entstammen, welche abermals auf eine isogame Kopulation von je zwei Sporoblasten zurückzuführen sind — nach Art der Segmente einer Orange in dem engen kahnförmigen Raume der Cyste angeordnet. Nach dieser Darstellung der Gregarinenentwicklung liegt hier eine weitgehende Analogie zu der Schizogonie bezw. Sporzogonie der Coccidien vor. —

Litteratur.

Die Arbeit von Coznor war mir leider nicht zugänglich; ich lernte ihre Hauptresultate aus dem Neapler Jahresbericht, aus Lano's Protozoen und ans dem bekannten Sammelreferat von Lühr kennen.

 WOLTERS, Max: Die Konjugation in Sporenbildung bei Gregarinen. Archiv f. mikroskop. Anatomie 1891. 87. Bd. p. 99 ff. Taf. V—VIII.

 PFEIFFER, L.: Untersuchungen über den Krebs. Die Zellerkrankungen und die Geschwulsbildungen der Sporzozen. G. Fischer, Jena 1893.
 Meazer. A.: Studia o snorzozich. Vēstnik král, české snolečnosti nahk. 1899.

MRAZEK, A.: Stidia o sporozoich. Vestrik Kral, češke špolečnosti nank. ISSS. (Kernteilung and Sporalation bei den Gregarinen. Vorläuf. Mitteil. Die definitive Arbeit soll erst erscheinen.)

SCHATDINN, F.: Untersuchungen über den Generationswechsel bei Coccidien.
Zoolog, Jahrbücher Abteil, f. Anatomie u. Ontog. 13. Bd. 2. Heft 1900.
p. 197 u. f. Taf. XIII—XVI.
 DOPLEIN, F.: Studien z. Naturgeschichte d. Protozoen IV. Zur Morphologie u.

DOFFEIN, F.: Studien 2. Naturgeschichte d. Protozoen IV. Zur Morphologie u. Physiologie d. Kern- u. Zellteilung. Zoolog. Jahrbücher Abteil. f. Anatomie u. Ontog. 14. Bd. 1. Heft 1900. p. 1 f. F. I.—IV.

LANG, A.: Protozoa. Lehrbnch d. vergl. Anatomie. Fischer, Jena 1901.
 DOFLEIN, F.: Die Protozoen als Parasiten u. Krankheitserreger. Fischer, Jena 1901.

als Parasiten u. Krankheitserreger. Fischer, Jena 1901

Tafelerklärung. Tafel IX.

Fig. 1-4. Erste Spindelstadien der gemeinsam encystierten Monocystis.

Fig. 3. "Centrosphaere" in der Polansicht.

Fig. 5. Ein Individunm der Cyste mit zahlreichen Spindeln und dem Restkörper.

Fig. 6-8. Kleinere Spindelstadien,

Fig. 9. Deg. Kernrest.

Fig. 10. Segment eines sporulierenden Individnums.

Fig. 11. Ausbildung von Sporoblasten, die des oberen Individnums sind größer, einzelne des anteren Individuums kopnlieren. Die Stadien sind in Fig. 12 au. b dentlicher abgebildet, bei b sieht man die kleinen Centrosphaeren (c). Fig. 13. Sporoblasten (Gametocyten).

Fig. 14-22. Sporocysten mit den sich entwickelnden Sporozoiten.

Fig. 21. Inneres Sporocystenhäutchen mit den terminalen "Verschlußknöpfen".

Nachtrag.

Bei einer Litterstundurchsicht im Wiener Zoologischen Institut fand ich erst nachträglich die in vielen Punkten mit den vorliegenden Untersuchungen übereinstimmende und schon erschienene definitive Arbeit von Cuexor, Recherches sur Tevolution des Gregarines, Archives de Biologie T. XVII 1901, die mir leider bei der Abfassung der Arbeit in Frankfurt a. M. entgangen war. Im wesentlichen konnten demnach die Beobachtungen Curxor's bestätigt werden.

Wien, 19. April 1902.

Beiträge zur Kenntnis der Bakterien und verwandter Organismen.

I. Bacillus bütschlii n. sp.

Von

Fritz Schaudinn (Rovigno).

Hierzu Tafel X.

Inhaltsübersicht.

Einleitung.

Material and Untersachungsmethoden.

Gestalt und feinerer Bau der vegetativen Stadien des Bacillus bütschlii. Die Teilung im vegetativen Zustande.

Die Sporenbildung.

Die Keimung der Sporen.

Über einige Knastprodakte bei der Präparation des Bacillus bütschlii.

Strukturveränderungen des Bacillns bütschlii beim Absterben.

Über einige Entwicklungsstörungen bei der Sporenbildung des Bacillus bütschlii. Deutung der Befunde.

Litteratur.

Tafelerklärung.

Bei meinen Untersuchungen über freilebende und parasitäre Protozen sind mir im Lanfe der Jahre auch eine Auzahl z. T. sehr interessanter Protophyten zu Gesicht gekommen. Über einige derselben, die mir besonders merkwürdig oder wichtig vorkamen, habe ich Beobacktungen und Notizen gesammelt, bei einzelnen auch systematische Untersuchungen angestellt. Ich beabsichtige diese Studien, die teils aphoristischen Chrarket tragen, teils detaillierter ausgeführt sind, in einer Reihe von Einzelabhandlungen allmählich zu veröffentlichen, in der Hoffnung, daß dieselben doch hier und da Anregung zu nenen Untersuchungen bieten. Sie sollen einen durchans anspruchslosen Charakter tragen, weil ich Zoologe bin und den botanischen Fachgenossen vielleicht nicht viel Nenes werde sagen können. Ans diesem Grunde bitte ich anch nm Entschuldigung, wenn ich die ansgedehnte botanische Litteratur nicht beherrschen kann und daher in manchem zu wenig Rücksicht darauf nehmen sollte.

Die folgende Abhandlung befaßt sich mit einem Organismus ans der Gruppe der Bakterien. Derselbe wurde von mir bei Gelegenheit von Untersnchungen der parasitären Protozoen der Küchenschabe, Periplaneta orientalis entdeckt. Er besitzt anffallende Größe nnd ermöglichte daher Studien über seinen feineren Bau, seine Teilung nnd endogene Sporenbildung. Letztere war von besonderem Interesse, weil stets zwei Sporen in dem Stäbchen gebildet wurden. In der bakteriologischen Litteratur begegnet man Angaben über zweisporige Bazillen nur selten. Meist betrachtet man das Vorkommen von 2 Sporen als eine Anomalie. Der einzige Fall, in dem angeblich stets 2 Sporen in der Zelle gehildet werden sollen, wurde, soweit ich die Litteratur habe ermitteln können, von Kern (1881) beschrieben. Dieser Autor entdeckte bei der Untersuchnng des Kefirs ein großes Bakterium, bei dem jede Zelle an beiden Polen je eine Spore bildet, weshalb er die Form Dispora cancasica nannte. Da aber die Kritik (cf. Migula 1897, p. 160) sich etwas skeptisch den Angaben Kern's gegenüber verhielt, wird man eine Nachuntersuchung seiner Befunde abwarten müssen. Ob für zweisporige Angehörige der Gattung (oder vielleicht höhere Gruppe?) Bacillus eine besondere Untergattnng, die dann den Namen Dispora führen würde, aufgestellt werden kann, wage ich nicht zu entscheiden. Bei meiner Form ist die Zweisporigkeit ein konstantes Merkmal.

Die Hauptnrsache, weshalb ich mich veranlaßt fühle, meine Beobachtungen über diesen Bacillus des Schabendarms zu veröffentlichen, liegt aber in den merkwürdigen Vorgängen, die ich vor dem Auftreten der Sporen an den Zellen beobachtete. Sie bestehen in der Ansbildung einer Scheidewand in der Zelle, also Teilung des plasmatischen Inhalts und darauf folgender Verschmelzung nach Resorption der Scheidewand. Dieser Vorgang erinnerte mich lebhaft an die neuesten Entdeckungen über die Kopulation von Actinosphaerium (cf. R. Herrwig 1898) unter den Protozoen. Hier teilt sich die Zelle in zwei, die dann nach Ausstoßung von Richtungskörpern wieder verschmelzen. Ich wurde durch meine Beobachtungen 20*

an dem Schabenbacillus auch zu der Vorstellung geführt, daß die Vorgänge vor der Bildung der Sporeu als eine primitive Art der Selbstbefruchtung aufzufissen sind. Ich höffe, daß diese Beobachtungen die Diskussion über die Frage nach den ersten Anfängen der Befruchtungsvorgänge und nach dem Vorkommen derselben bei den niedersten Lebewesen, die wir kennen, anregen wird.

Von besonderem Interesse ist die Kernfrage bei den Bakterien, die, wie bekannt, noch ungelöst ist. Die schroffen Gegensätze, wie sie besonders in Bütschli's nnd A. Fischer's Schriften uns entgegentreten, beweisen, wie schwierig diese Verhältnisse zu deuten sind. Anch in dieser Frage habe ich mir die im folgenden zu entwickelnde Ansicht selbständig gebildet, dieselbe soll zunächst nnr für die vorliegende Form ansgesprochen werden. Beeinflußt wurde meine Auffassnng von der diffusen Verteilung der Kernsubstanz während des vegetativen Zustandes der Bakterienzelle nur von den neuern Entdeckungen auf dem Gebiet der Protozoenkunde (cf. den Abschnitt über die Deutung der Befunde); besonders meine eigenen Beobachtungen über die multiple Kernvermehrung und die diffuse Verteilung der Kernsnbstanzen bei Foraminiferen, Vorgänge, die inzwischen auch bei anderen Protozoen entdeckt wurden. haben mich hierzu geführt. In der Litteratur finde ich übrigens die Idee von der diffusen Verteilung der Kernsnbstanz im Plasma der Bakterienzelle schon bei Weigert (1887), wahrscheinlich ist sie auch schon von anderen ansgesprochen worden. Ich bin aber weit davon entfernt, meine Einzelbeobachtungen an diesem zweifellos eigenartigen Bacillus zu verallgemeinernden Schlüssen auf andere Bakterien zn verwerten. Ebenso wie bei den Protozoen bin ich anch hier der Ansicht, daß nichts gefährlicher ist, als bei den Einzelligen allgemeingültige Anschauungen von wenigen Einzelstndien zu abstrahieren. Die Mannigfaltigkeit und Verschiedenheit der Entwicklungsvorgänge bei den Protisten ist so groß, daß scheinbar ähnliche Organismen in ihrer Entwicklung ganz gewaltige Unterschiede aufweisen können. Das zeigen besonders deutlich die neueren Protozoenstudieu (cf. z. B. Coccidien).

Schließlich sei noch erwähnt, daß der Bacillus der Küchenschabe besonders geeignet ist, um die alveoläre Plasmastruktur im Sinne Bütschlaß zu demonstrieren. Ich habe bei vielen Protozoen schon derartige Strukturen in dentlicher Weise anch am lebenden Objekt beobachtet, aber noch selten mit so vorzäglicher Klarheit ausgeprägt gefunden, wie bei diesem Spatipilz. Ich kann denselben jedem, der an dem Vorkommen solcher Strukturen im lebenden

Plasma zweifelt und dieselben für Kunstprodukte erklärt, zum Studium empfehlen. Um meiner Verehrung gegen den Begründer und Verfechter der Anschauungen über die Alveolarstruktur des Protoplasmas Ausdruck zu verleihen, nenne ich das Objekt der folgenden Untersuchung Bacillus bütschlii.

Material und Untersuchungsmethoden.

Der große zweisporige Bacillus, der im folgenden eingehend geschildert werden soll, lebt zusammen mit einer großen Anzahl anderer Protophyteu und Protozoen im Mitteldarm der Küchenschabe, Periplaneta orientalis. Seine auffallende Größe und die langsame gravitätische Art seiner Bewegung sind so charakteristisch, daß es nicht schwer fällt, ihn von den fast stets in großen Mengen vorhandenen anderen Parasiten, selbst bei schwacher Vergrößerung, zu unterscheiden.

Verwechslungen mit den dort lebenden Amöben, Flagellaten, Gregarinen und sonstigen Protozoen sind ansgeschlossen: außer diesen häufigen Mitbewohnern von ähnlicher Größe, kommen die zahlreichen, viel kleiueren Spaltpilze (Bazillen, Kokken und besonders reichlich Spirillen) sowie die häufig zu findenden Hefenilze gar nicht in Frage. Leider gehört der Bacillus bütschlij zu den selteneren Parasiten der Schabe; ich fand ihn in Berlin nur bei ca. 3 % der meist aus Bäckereien stammenden Insekten. Wenn man daher reichlicheres Material haben will, muß man selbst die Infektion der Schahen vornehmen. Dies ist nicht sehr schwierig, wenn man erst die Sporen des Bacillus in den eutleerten Fäces erkennen gelernt hat. Man braucht dann nur die Fäces mit den Sporen an die Schaben zu verfüttern, um nach 3-4 Tagen reiche Ansammlungen der Bazillen in allen Stadien der Entwicklung im Darmkanal des infizierten Tieres zu finden. Am sichersten geht man, wenn man wartet, bis die gefütterte Schale selbst wieder Sporen entleert, dann hat man im Darm ohne Zweifel Teilungs- und Sporulationsstadien bei einander.

Bei der Untersuchung der Fäces auf Sporen muß man sich vor der Verwechslung mit Mikrosporidiensporen hüten. Fast regelmäßig finden sich die Dauerstadien eines Nosewa, die in Größe, Gestalt und Lichtbrechungsvermögen Ähnlichkeit mit den Sporen unseres Bacillus haben in den Exkrementen. Am einfachsten ist die Unterscheidung, wenn die Membran des Bacillus noch die beiden Sporen

Entwicklung eintritt.

verbindet. Ist diese aber aufgelöst, was meistens der Fall sein dürfte, so bleibt als einziges, nicht ganz leicht zu erkennendes Unterscheidungsmerkmal, eine helle Stelle in der Sporenmembran an einem Pol der Bacillusspore (Membrandefekt der äußeren Sporenhülle, an der Stelle, an welcher der Bacillus später ausskeimt), die der Nosemaspore fehlt. Letztere zeigt dafür an einem Pol die Polkapsel in der man bei stärkster Vergrößerung oft recht deutlich den spiralig aufgeroltlen Polfaßen erkennen kann.

Für das Studium der Teilung des Bacillus muß man den Darminhalt stets schnell untersuchen; nachdem man mit schwacher Vergrößerung das Vorhandensein der Bazillen festgestellt hat, bringt man schnell ein Trönfchen des Darminhalts auf ein mit Wachsfüßchen unterstütztes Deckglas, legt es auf den Objektträger und umrandet es mit Vaseline. Wenn man den Darminhalt längere Zeit der Luft aussetzt, wird man nnr selten die Teilung beobachten können, sondern die meisten Bazillen schicken sich dann schnell zur Sporenbildung an. Die Beobachtung der letzteren bereitet daher geringere Schwierigkeiten. Die Bewegung der Stäbchen ist nicht sehr lebhaft und stört daher nicht in so hohem Maße bei der Beobachtung wie bei anderen Bakterien. Für das genauere Studium der Teilnng und Sporenhildung muß man die Wachsfüßehen des Deckglases soweit herabschmelzen (mit einer heißen Nadel), daß die Bazillen gerade festgelegt werden. Natürlich mnß dies mit der nötigen Vorsicht geschehen, damit keine Hemmung der normalen

Die bedentende Größe des Bacillus gestattet leicht ihn auch ganz isoliert zu beobachten. Ich habe mit einer feinen Glaskapillare die einzelnen Stäbchen aus dem Darminhalt heraus gefangen und in die fenchte Kammer übertragen. Hier wird man in der Beobachtung nicht durch die Bewegungen der anderen Mitbewohner des Darmes gestört. Als Beobachtungsmedium benntzte ich stets filtrierte Darmflüssigkeit derselben Küchenschabe, der ich den Bacillas entnahm. Dies geschieht leicht in folgender Weise: Auf ein Deckglas legt man ein Stückchen feinsten Filtrierpapiers, zieht dann den Darm aus der Schabe heraus und legt ihn auf das Filtrierpapier, nm ihn der Länge nach aufzuschneiden: während man nun ein Tröpfchen des Darminhalts anf einen anderen Obiektträger bringt und mit der Kapillare die Bazillen herausfischt, sickert aus dem Rest des Darminhalts so viel durch das Filtrierpapier hindurch, daß das darunter befindliche Deckglas mit einer dünnen Flüssigkeitsschicht bedeckt ist. Man entfernt nun vorsichtig das Filtrierpapier, indem man es mit dem Darminhalt

senkrecht abhebt und blüst den Inhalt der Kapillare auf die Flüssigkeitsschicht. Das Deckglas wird dann sofort auf die feuchte Kammer erlegt und untersucht. Mit einiger Übung geht die ganze Manipulation sehr schnell. Bei gut gelungenem Präparat bleiben die Bazillen oft 10—12 Stunden gnt beweglich, die Teilung geht, wenn beronnen, normal weiter, ebenso die Soorenbildung.

In ähnlicher Weise verfuhr ich auch bei dem Studium der Auskeimung der Sporen. Die trockenen Fäces, in denen ich das Vorhandensein der Sporen festgestellt hatte, wurden fein gerieben und etwas von dem Pulver in die filtrierte Darmflüssigkeit gebracht. Die Auskeimung begann dann bei einzelnen Sporen meist nach 2-3 Standen. Eine weitere Entwicklung der ausgekeimten Bazillen konnte ich aber nicht erreichen. Stets starben sie nach 8-10 Stunden ab, während bei der künstlichen Infektion des Darmkanals der lebenden Schaben stets eine lebhafte Wachstums- nnd Teilungsperiode der ausgekeimten Bazillen zu konstatieren war und erst nach 2-3 Tagen die Sporenbildung einsetzte. Es empfiehlt sich auch zum bequemen Stndium der Auskeimnng die Verfütterung der Sporen an nicht infizierte Schaben, weil im Darmkanal der Prozentsatz der auskeimenden Sporen ein größerer ist (cf. den Abschnitt über die Auskeimnng der Sporen). Ebensowenig wie in dem Darmsaft anßerhalb des Körpers der Schabe, gelang mir die Zucht des Bacillus anf künstlichen Nährböden. Da aber die Isolierung der Stäbchen wie Beobachtung der Entwicklung derselben auch ohne Reinknltnren ohne Schwierigkeit zn bewerkstelligen war, habe ich nicht viel Zeit auf diese Experimente verwendet und verzichte daher auf eine eingehende Schilderung meiner negativen Befunde.

Die Konservierung der Bazillen und Anfertigung der Dauerpräparate erfolgte nicht nach den in der Bakteriologie üblichen Trokenmethoden, sondern nach dem in der Protozoenforschung in neuerer Zeit angewandten Verfahren, auf feuchtem Wege. Im wesentlichen bediente ich mich der Methode, welche ich bei dem Studium der parasitären Protozoen, besonders der Coccidien schon eine Reihe von Jahren mit Erfolg benutzt habe. Ich verweise auf die ansführliche Darstellung, welche ich in meiner Arbeit fiber Coccidium schubergi (Zool. Jahrb. v. 13 1900 p. 207) gegeben habe. Die Ausstriche des Darminhalts wurden in derselben Weise wie dort geschildert angefertigt. Zur Fixierung der Ansstriche wurden die verschiedensten Flüssigkeiten probiert. Am besten wirkten für die Bazillen, ebenso wie für die von mir unterschen Protozoen, heißer Subimatalkohol in der von mir angezebenen Mischung (2 Teile konzent, wässerige Sublimathösung und 1 Teil Alkohol absolnt.) und Osmiumsäuredämpfe. Diese beiden Mittel ergaben weder Schrumpfung noch Quellung der ziemlich empfindlichen Bazillen. Essigsänrezusatz zu der Sublimatmischung, der für viele Organismen empfehlenswert ist, brachte bei den Bazillen störende Quellungen hervor.

Starker Alkohol führte fast regelmäßig zur Plasmolysierung des Inhalts der Bakterienzelle. Anch die soust vorzügliche Dienste leistende Herrmann'sche (Platinchlorid-Osmitunessigsäure) und Flexamon'sche (Chrom-Osmitunessigsäure) Lösung bewirkte Kunstprodukte an den Bakterien. Die verschiedenen Pikrinsäuremischungen wirkten durchweg schlecht. Die übliche Trockenmethode wurde nur für die Geißelfährbung nach Löpflere angewandt, für das feinere Studium des Inhalts der Bazillen ist sie ganz unbranchbung.

Die mit heißem Sublimatalkohol fürierten Deckglasansatriche des Darminhalts werden in der üblichen Weise mit Jod-Alkohol ausgewaschen, die mit Osmitumsänre fixierten kurze Zeit in Wasser abgespält und beide Arten dann in Alkohol von langsam steigender Konzentration sehr allmählich gehärtet.

Als bestes Färbungsmittel für die feineren Strukturen der Bakterienzelle hat sich die Haunsutaufsche Eisenhämstoxylinfärbungbewährt, die alle Abstufungen der Tinktion ermöglicht. Nächstdem giebt auch Gernachieß Hämatoxylin, saures Delaptienförles Hämatoxylin nach Berseulus Angaben, Markeis Hämalum, Boraxkarmin, Fuchsin, Gentianaviolett, Kaisertinte, Methylemblau (mit und ohne Eosin) gelegentlich brauchbare Färbungen. Nährers darüber wird bei Besprechung der Einzelheiten der Strukturen angegeben werden.

Lebendfürbung mit Methylenblau wurde anch versucht, ohne Vorteile für die Beobachtung zu ergeben; eine deutliche Färbung trat erst beim Absterben der Bazillen ein. Neutralrot färbte ebensowenig irgend welche Bestandteile der lebenden Zelle. Im allgemeinen kann ich bezüglich des vorliegenden Objektes überhaupt sagen, daß die meisten zu schildernden Strukturen sehon ohne weiteres bei gutem Licht und zweckmäßiger Abblendung an der lebenden Zelle so dentlich zu erkennen waren, daß die Konservierung und Färbung, wenn sie gut gelang, im wesentlichen nur eine Bestätigung der am lebenden Objekt beobachteten Erscheinungen ergab.

Als Beobachtungsmedien oder Einschlnßmittel für die fixierten und gefärbten Objekte kamen außer Wasser, Glycerin, essigsaures Kali, Nelkenöl, Cedernöl, Kanadabalsam in Anwendung. Es wurde ein Mikroskop von Zeass mit dem apochromatischen Obl, homog, Immersion 2 mm und den Kompensationsokularen 4, 6, 8, 12, 18 benutzt. Zum Aufsuchen und Verschieben der Objekte stand der große Kreuztisch von Zenss zur Verfügung. Meist wurdestrakes kunktliches Licht (Amerlicht, Acetylen- und Zirkonlicht) benutzt, die Strukturen des lebenden Objekts sind bei künstlicher Belenchtung deutlicher als bei Tageslicht.

Gestalt und feinerer Bau der vegetativen Stadien des Bacillus bütschlii.

Die Gestalt des Bacillus bütschlij ist die eines langgestreckt cylindrischen Stäbchens mit halbkngelig abgerundeten Enden und kreisförmigem Querschnitt. Biegung des Stäbchens findet man äußerst selten; der Grund ist dann stets in Hemmnissen bei der Vorwärtsbewegung zn suchen, nach Überwindung derselben nimmt der Bacillus immer wieder seine grade gestreckte Gestalt an. Die abgerundeten Pole des Stabes sind mit einer Ansnahme gleich. Letztere bezieht sich, wie wir sehen werden, anf Stäbchen, welche vor kurzem erst die Teilung durchgemacht haben. Bei diesen ist der an der Durchschnürungsstelle gebildete neue Pol stets eine zeitlang weniger gewölbt als der alte (Fig. 8). Anfangs ist er sogar grade abgestutzt. Dieses ist ein ganz charakteristisches Merkmal für unseren Organismus. Die Größe der Stähchen schwankt zwischen bedeutenden Grenzen, besonders gilt dies von der Längsansdehnung, während der Querdurchmesser konstanter ist. Die geringste gefundene Länge eines beweglichen Stäbchens betrug 24 µ, die größte 80 µ; die Dicke schwankte nnr zwischen 3 und 6 µ. Am häufigsten findet man die Stäbchen mit einer Länge von 50-60 µ und einer Breite von 4 bis 5 μ. Ein konstantes Verhältnis zwischen Länge und Dicke besteht nicht. Unsere Form gehört hiernach zu den größten Bazillen die wir kennen.

Die Größe des Spaltpilzes gestattet ihn schon mit schwacher Vergrößerung zu erkennen. Sein Lichtbrechungsvermögen im vegetativen Zustande ist nicht bedeutend. Man bemerkt aber schon bei 600 facher Vergrößerung, daß er scharf und glatt konturiert ist und daß sein Inhalt nicht homogen, sondern fein und gleichmäßig granuliert erscheint. Bei Anwendung stärkerer Systeme (etwa 1000 fache Vergrößerung) föst sich dies Bild der Granulierung in das eines zarten gleichmäßigen Netzwerks auf, dessen Knotenpunkte von den bei schwacher Vergrößerung allein sichtbaren stärker lichtbrechenden Körnchen eingenommen werden. Die Figuren 1—8 zeigen dieses änßerst zierliche und regelmäßige Netzwerk, das ich für den optischen Ausdruck eines Alveolensystems im Sinne Bürschlafte. Eine Färbung des Bacillas habe ich nicht nachweisen können, vielmehr erschien Inhalt wie Membran stets wasserhell.

Die Zelle ist umgeben von einer ziemlich derben, deutlich doppelt konturierten Membran, die ein stärkeres Lichtbrechungsvermögen besitzt als der Zellinhalt. Sie ist widerstandsfähig gegeu Druck; man kann sie isoliert erhalten, wenn man den Zellinhalt ausdrückt. Bei konservierten und gefärbten Zellen gelingt es häufig anch, sie unter Anwendung quellender Mittel (z. B. Essigsäurezusatz) znr Abhebung von dem Zellinhalt zu bringen (Fig. 54, 1c). Viele Farbstoffe (besonders die Hämatoxvline und Methylenblau), die zur Anwendung kamen, färbten die Substanz der Membran etwas dunkler als den Inhalt (s. die Figuren). An der isolierten Membran (zuweilen auch an der intakten) kann man mit stärksten Vergrößerungen feststellen. daß sie nicht strukturlos ist. Im optischen Längsschnitt wechseln hellere und dunklere Stellen ab (Fig. 1b. c); bei Betrachtung von der Fläche erscheint das Bild eines Netzwerks, dessen Fäden verhältnismäßig dicker, stärker lichtbrechender und stärker färbbar sind als die des Inhalts der Zelle, während die Maschenräume kleiner erscheinen (Fig. 1d). Ich vermute, daß diese Bilder ebenfalls der Ansdruck einer alveolaren Strnktur sind und stelle mir vor, daß die Membran durch Verdichtung der änßersten Alveolenlage des Plasmas entsteht (daher die dickeren und dunkleren Alveolarwände). Eine ähnliche Netzstruktnr der Membran hat auch Bütschli (1890, p. 8. 1896, p. 12) bei Chromatinm und Schewiakoff (1893, p. 7) bei Achromatium beobachtet. Beide Autoren hatten anch die Membran ihrer Obiekte durch Pressen von ihrem Inhalt entleert und sprechen dieselbe Ansicht aus wie ich.

Die Membran giebt nicht die Cellulosereaktion. Mit schwacher Jodlösung färbt sie sich gelblich. Mit Millon's Reagens nimmt sie eine zart rosa Färbung an. In Pepsin-, Trypsinlösung und 5 prozentiger Kaillauge bleibt sie erhalten, löst sich aber in konzentrierter Kaillauge und Schwefelsune. Sie scheint demnach aus einer ähnlichen Eiweißsubstanz zu bestehen, wie es Nencki und Schaffer (1899, p. 461) und andere bei einigen Bakterien, Bürschil bei Chromatium, Schemkaopp bei Achromatium emittet haben.

Bevor ich zur Besprechung des Inhalts der Membran übergehe, will ich das Wenige, was ich über die Bewegung und die Bewegungsorganellen, die Geißeln ermittelt habe, erwähnen. Aktive Gestaltsver-

änderungen der Zelle habe ich, wie erwähnt, nicht beobachtet; die einzigen Bewegungen, die ich finde, bestehen in ziemlich langsamem Vorwärts- und Rückwärtsgleiten in gerader Richtnng. Nachdem die Zelle eine Strecke weit in einer Richtung sich langsam nnd stetig fortbewegt hat, steht sie momentan still und bewegt sich in entgegengesetzter Richtung zurück. Bei stärkerer Vergrößerung bemerkt man leicht, daß sie sich hierbei um ihre Längsachse dreht. Stößt sie bei der Vorwärtsbewegung auf ein Hindernis, so kommt es vor, daß das Stäbchen sich etwas krümmt, nm sich nach Überwindung des Hemmnisses wieder gerade zu strecken. Häufig aber beginnt auch sofort beim Anstoßen an einen Fremdkörper wieder die Rückwärtsbewegung. Die eigentümlich zitternde und wackelnde Bewegung, welche bei manchen Bazillen beschrieben wird, habe ich bei unserem Bacillas nicht wahrgenommen. Am lebenden Obiekt habe ich mich nicht sicher von dem Vorhaudensein von Geißeln überzeugen können, bisweilen glanbte ich an den Polen einzelne Fäden schlagen zu sehen, kam aber nie zu einem ganz sicheren Resultat. Daß aber solche Gebilde schon im Leben vorhanden sein müssen, erkennt man deutlich an den strudelnden und tanzenden Bewegungen. in welche die kleinsten Granulationen des umgebenden Mediums rings nm das Stäbchen bei seinem Vorwärtsgleiten versetzt werden. Ferner ist es leicht zu beobachten, daß diese kleinen Fremdkörper auch in Momenten der Rube nie bis zur Oberfläche der Membran gelangen. Die Zelle ist stets von einem ganz hellen, körnchenfreien Hofe rings umgeben.

An Trockenpräparaten, die mit Kaisertinte oder nach Löffler (auch mit einfacher Fuchsinfärbnng gelingt zuweilen die Darstellung der Geißeln) gefärbt sind kann man feststellen, daß die ganze Oberfläche der Zelle dicht mit langen Geißeln besetzt ist (Fig. 1a). Die einzelnen Geißeln sind scheinbar gleich lang. Bisweilen schienen mir an den Polen stärkere Geißelschöpfe vorhanden zu sein; indessen ist es möglich, daß dies Kunstprodukte sind. Die einzelnen Fäden sind im Präparat leicht geschlängelt. Sie lassen sich in ihrem Verlauf nicht ganz bis zur Membran der Zelle verfolgen, sondern scheinen in einer homogenen Hüllsubstanz, welche die ganze Zelle umgiebt, ihren Ursprung zu nehmen (Fig. 1a). Diese Hülle ist auch bei anderen Bakterien bekannt, man faßt sie wohl als einen gallertig verquollenen äußeren Teil der Membran auf. Hiernach weichen die Geißelverhältnisse nnseres Organismus nicht von den bei anderen Bazillen festgestellten Erscheinungen ab. Einen feineren Ban der Geißeln habe ich nicht konstatieren können, muß aber gestehen, daß

ich mich mit dieser Frage wenig abgegeben nnd nur wenige Färbnngsversnche vorgenommen habe.

Der Inhalt der Membran, den wir jetzt genaner betrachten wollen, ist wie erwähnt, nach meiner Auffassung alveolär gebant. Optisch dokumentiert sich diese Struktur als Netzwerk. Dasselbe ist sehr fein und gleichmäßig, wenigstens bei lebensfrischen intakten Zellen, während beim Absterben größere Vakuolen anftreten (Fig. 57-59). Der Durchmesser der einzelnen Netzmaschen schwankt zwischen 0.5 und 1 u. Die oberflächliche Alveolenlage nater der Membran ist regelmäßig radiär angeordnet; hierdurch entsteht im optischen Durchschnitt das Bild eines sogenannten "Alveolarsaumes" (BÜTSCHLI, cf. Fig. 1-8, 1 b, 1 c u. s. w.). Auch an Stellen, wo die Membran sich abgehoben hat (Fig. 1c), kann man oft noch den Alveolarsaum wohlerhalten finden. Innerhalb dieser regulären Alveolarschicht sind die Netzmaschen unregelmäßiger angeordnet. Im Querdurchmesser der Zelle zählt man 5-6 solcher Alveolen. Im Leben ist der Alveoleninhalt (die Maschenräume) ganz hell und augenscheinlich aus einer dünnflüssigen wasserhellen Substanz gebildet, die Wände (Netzfäden) sind etwas stärker lichtbrechend, die Ecken (Knotenpunkte) von noch stärker lichtbrechenden Körnchen eingenommen (cf. Fig. 1-8). Der regelmässige Alveolarsanm erscheint als eine hellere die innere Alveolarmasse umgebende Zone. Er bedingt eine unscharfe Abgrenzung eines dunkleren Centralteils von einem helleren peripheren Teil. Der erstere dürfte vielleicht dem "Centralkörper", welchen Bütslihlt von anderen Bakterien beschrieben hat nnd den er für den Kern der Bakterienzelle anspricht entsprechen. Bei meinem Objekt ist dieser innere Teil aber weder am lebenden, noch am gefärbten Obiekt so scharf abgegrenzt, daß ich ihn für ein morphologisch dem Zellkern ähnliches Gebilde ansprechen könnte. Der oberflächliche Alveolarsaum setzt sich nicht schärfer vom übrigen Inhalt ab als bei vielen Protozoen.

Am gut fixierten und gefärbten Präparat tritt die Netzstruktur meist noch dentlicher hervor als am lebenden Objekt (Fig. 32). Mit allen sogenannten Kernfarbstoffen (Hämatoxylin, Karmin) färben sich die Körnchen in den Knotenpunkten des Netzwerks intensiver als die übrigen Strukturbestandteile und behalten andt die Färbnag beim Ausziehen am längsten. Bei der Färbnag mit Delanelschesen saurem Hämatoxylin (nach Bürsenla) nehmen manche derselben eine rote Färbung an, während andere violett oder blau erscheimen. Anch mit Methylenblau (Höchst) habe ich einzelne Körnchen an absterbenden Zellen schön rot egfürbt gefunden. Mit der ROMANOWSKY. schen Methode (Methylenblau-Eosin) wird ebenfalls nur ein Teil der Körnchen rot gefärbt, andere erscheinen violett, andere ganz blau.

Ich stehe bezüglich des färberischen Nachweises von Kernsubstanzen auf dem Standpunkt A. Fischer's und habe die Überzeugung. daß die Färbbarkeit des sog. Chromatin nicht ein chemischer, sondern ein physikalischer Vorgang ist. Zn dieser Anschaunng dürfte jeder vorurteilslose Beobachter kommen, der sich mit den Zellkernen der Protozoen befaßt. Die Färbbarkeit der Protozoenzellkerne ist anßerordentlich variabel. Farbstoffe, die bei Metazoenkernen oft reine Kernfärbung ergeben, sind bei Protozoenkernen oft wirkungslos. Meines Erachtens ist das einzige sichere Kriterium des Zellkerns das morphologische. Einen morphologisch differenzierten Zellkern kann ich aber bei dem vegetativen Stadium unseres Bacillus nicht nachweisen. Ob andere Spaltpilze einen solchen besitzen, muß ich zunächst aus Mangel an eigener Erfahrung dahin gestellt sein lassen. Ich mnß daher anch auf eine Diskussion der Frage, ob der sog. Centralkörper, den Bütschli von anderen Bakterien beschreibt, dem Zellkern entspricht, vorläufig verzichten,

Meine persönliche Vorstellung von den Kernverhältnissen des Bacillus blatschlij ist die, daß die Kernsubstanzen, welche bei anderen Zellen zu einem morphologisch differenzierten Zellkern vereinigt sind, hier im vegetativen Zustande noch diffus durch das Plasma verteilt erscheinen. Ich erinnere hierhei an die multiple Kerntellung, wo wir auch Zellstadien finden, die keinen differenzierten Kern nachweisen lassen, sondern bei denen die gesamte Kernsubstanz in unregelmäßigen Brocken und Körnechen durch das zanze Plasma zerstähnt ist. Näher komme ich auf diese Frage nach Schilderung der Sporenbildung (in dem Abschnitt über die Detung der Befunde) zurück.

Die Teilung im vegetativen Zustande.

Die Vermehrung des Bacillus bütschlii im vegetativen Zustande erfolgt wie bei allen übrigen Bakterien durch Querteilnng. Ich habe den ganzen Vorgang wiederholt am lebenden Objekt verfolgt und stets in gleichartiger Weise sich abspielen sehen.

Die beiden Teilstücke, in welche die Zelle zerfällt, sind meist gleich, die Teilnngsebene tritt dann in der Mitte der Zelle auf (Fig. 2-7). Bei sehr langen Stäbchen habe ich aber auch bisweilen Zerfäll in ungleiche Teile gefunden (Fig. 39, 72). Nur selten bleiben die Teilzellen so lange miteinander verbunden, bis nem Teilungen einsetzen und bilden so knrze Zeit kleine Zellverbände, wie dies ja bei anderen Bakterien häufig ist (Fig. 72). Irgend ein konstantes Verhältnis zwischen Länge des Bacillus und Eintreten der Teilung habe ich nicht gefinden; kurze und lange Stäbchen köunen zur Teilung schreiten.

Das erste Auzeichen, welches auf den Beginn der Teilung hinweist, ist das Aufrauchen eines größeren, stärker lichtbrechenden Körnchens in der späteren Teilungsebene. Dasselbe liegt stets in der Längsachse der Zelle (Fig. 2, 33). Ich habe den Eindruck gewonnen, daß dieses Körnchen seine Entstehung einer Verdichtung der Zellsubstanz verdankt. Hierfür spricht besonders, daß die Alvreolen, welche dasselbe radiär umgeben, etwas größer, wie anfgebläh, erscheinen (Fig. 33), was ich mir durch Anhänfung von Flüssigkeit, bedingt durch Abgabe seitens der das Körnchen bildenden Substanz erkläre. Im gefärbten Präparat ist die letztere stets dunkler tingierbar und behält auch beim Ausziehen am längsten die Färbnag.

Dieses glänzende Körnchen verbreitert sich allmählich zu einer Scheibe, die senkrecht auf der Längsachse der Zelle steht (Fig. 43) und wächst so lange in die Breite, bis sie die Zellmembran erreicht (Fig. 35); zugleich wird diese Platte auch dicker $(0.5-1~\mu)$. Die Netzmaschen, welche an sie angrenzen, gruppieren sich zu einem regelmäßigen Alreolarsaun.

Dann tritt zunächst in der Mitte der Platte ein hellerer (im Prägarat ungefärbter) Spaltraum auf (Fig. 5, 6, 36, 37), der sich allmählich nach der Peripherie ansdehnt und schließlich auch die Membran spaltet (Fig. 7, 38). Hiermit ist die Teilung beendet.

Die Tochterzellen bieben noch kürzere oder längere Zeit miteinander verklebt, lösen sich aber während der Bewegungen des Doppelstäbchen schießlich von einander. Der Tellungspol ist anch an den freien Tochterzellen noch eine längere Zeit durch sein stärkeres Lichtbrechungsvernögen (im Präparat stärkere Färbbarkeit) nud seine geringere Wölbung gegenüber dem freien Pol zu erkennen (Fig. 8). Erst allmählich wölbt er sich stärker. Ich habe die Vorstellung gewonnen, daß dies mit der Neubildung der Geißeln an diesem Pol Hand in Hand geht. Vielleicht steht die hier angehäufte stark lichtbrechende nud färbbare Substanz, die mit der Ausbildung der Bewegungsorganellen allmählich verschwindet, in irgend einer Bezielnung zu derselben. Ich erinnere an die Flagellaten, bei denen der Zusammenhang der Geißel mit einem stärker färbbaren Körper (der von Manchen als Centrosom gedeutet wird) in vielen Fällen nachgewiesen ist und an den Zusammenhang des og, Zwischen-

körpers mit den Bewegungsorganellen bei der Spermatogenese der höheren Tiere.

Bei anderen Bakterien sind ähnliche Erscheinungen wie die hier geschilderten anch bekannt geworden. Das Auftreten einer Scheidewand vor dem Zerfall der Zelle ist wiederholt beobachtet worden (cf. MIGULA, 1897, p. 138 ff.). Bei auderen Formen weichen die Vorgänge aber sehr von dem geschilderten Modus ab. Bütschli z. B. beobachtete bei verschiedenen Arten zuerst ringförmige Einschnürung der Membran. Interessant ist es. daß er an der Einschnürungsstelle auch eine stärkere Färbbarkeit nachweisen konnte. Im allgemeinen muß man aber sagen, daß die Einzelheiten der Zellteilung bei den meisten Bakterien noch wenig genau untersucht sind.

Eine Anordnung der Netzmaschen in faserige Längszüge, wie BÜTSCHLI und SCHEWIAKOFF es bei Chromatinm, Achromatium und anderen Formen bei der Teilung konstatierten, habe ich bei meiner Art nicht beobachtet.

Schon früher habe ich erwähnt, daß die Teilung im Präparat, also anßerhalb des natürlichen Wohnortes der Bazillen nur an solchen Zellen zu beobachten ist, welche schou mit der Ausbildung der Scheidewand (in Gestalt des glänzenden Körnchens) bei der Entnahme aus dem Darmkanal des Wirtstieres begonnen hatten. Der ganze Vorgang bis znm Zerfall der Zelle nahm im Präparat verschieden lange Zeiträume ein. Die Grenzzahlen sind 1-4 Stunden und zwar, dauerte in einem mittleren Falle die Ausbildung der Scheidewand von dem Anftreten des Körnchens bis zum Sichtbarwerden des Spalts etwa 30 Minuten, die Verbreiterung des Spaltes bis zur Membran etwas länger.

Ich vermute aber, daß der Prozeß unter günstigen Lebensbedingungen im Darm schneller vor sich geht; dafür spricht die Thatsache, daß man in den Ausstrichen sehr lange nach den einzelnen Stadien suchen muß.

Die Sporenbildung.

Wie schon früher erwähnt wurde, findet die Sporenbildung des Bacillus bütschlii erst statt, nachdem eine Reihe von Generationen durch Teilung entstanden sind. Bei künstlicher Infektion des Schabendarms, vermittelst der Dauersporen, findet man in den ersten 2-3 Tagen fast nur vegetative Stadien des Bacillas. Er stimmt hierin also mit vielen anderen parasitären Einzelligen überein. Die Teilung dient zur Vermehrung der Individuen, zur sog. Antoinfektion; die Sporenbildnng, welche dem Wachstnm und der Vermehrung ein Ende macht, steht im Dienste der Arterhaltung und vermittelt die Neninfektion anderer Wirtstiere. Sie tritt ein, wenn die Lebensbedingungen des Organismus infolge seiner lebhaften Vermehrung oder aus anderen Gründen schlechter werden. Dies ist auch die Ursache, daß die Bazillen außerhalb des Darms, im Präparat meist schnell zur Sporenbildung schreiten, während die Teilung nur erfolgt, wenn sie schon im Darmkanal begonnen oder vorbereitet war. Die Beobachtung der Sporenbildung am lebenden Objekt ist sonach leichter als die der vegetativen Vermehrung. Erschwert wird ebenso wie dort die Verfolgung der Vorgänge durch die Bewegungen des Organismus. Unser Bacillus gehört zu den Formen, bei welchen die Geißelbewegnng fast bis zur Beendigung der Sporenbildung bestehen bleibt. Man muß daher ebenso wie bei der Teilung den Organismus durch leichten Deckglasdruck festlegen, um die Vorgänge im Innern der Zelle ungestört und kontinuierlich zu verfolgen.

Die Bildung der Dauersporen erfolgt bei unserem Bacillus in der für die Bakterien charakteristischen Form, anf endogene Weise, sie weicht von den meisten bisher untersuchten Objekten aber in zweifacher Hinsicht ab. Erstens dadurch, daß stets gleichzeitig 2 Sporen in dem Stäbchen angelegt werden, zweitens durch sehr merkwürdige Vorgänge, die dem Auftreten der Sporen vorangehen.

Man kann die Stäbchen, welche reif zur Sporenbildung sind, schon mit schwächerer Vergrößerung von den vegetativen Stadien unterscheiden. Während die letzteren sehr wenig lichtbrechend und zart grannliert sind, zeichnen sich die ersteren durch stärkeres Lichtbrechungsvermögen, bedingt durch Einlagerung gröberer Körnchen ans. Die feinere Struktur der sporenbildenden Stäbchen ist dabei dieselbe wie bei den vegetativen. Auch bezüglich der Granulationen findet man alle Übergänge, ja man kann zuweilen unter dem Mikroskop in Verlauf einer halben Stunde das Entstehen der gröberen Granulierung aus der feineren verfolgen: iedoch war es mir nicht möglich festzustellen, ob die gröberen Granula der sporenbildenden Stäbchen durch Verschmelzung von kleineren entstehen, die Vergröberung geht zu allmählich vor sich. Auch an gefärbten Präparaten fallen die sporenbildenden Stadien sofort durch ihre stärkere Färbbarkeit auf, die Menge und Größe der einzelnen färbbaren Körnchen ist aber sehr wechselnd

Fig. 9 zeigt ein Durchschnittsbild der Granulation eines Sporenbildners, das recht scharf von dem in Fig. 1 gezeichneten vegetativen Stadium zu unterscheiden ist. Die Netzstruktur des Inhalts

ist dieselbe, nur die Körnchen in den Knotenpunkten sind viel gröber. Fig. 40 stellt ein der Fig. 9 entsprechendes konserviertes Stadium dar, während Fig. 41 einen extremen Fall von grober Granulierung demonstrieren kaun. Von besonderem Interesse ist das in Fig. 39 abgebildete Stadium. Es stellt einen Bacillns dar, dessen Inhalt durch eine Scheidewand in zwei ungleiche Teile zerlegt ist. Während die kleinere obere Hälfte die feinere Struktur des vegetativen Zustandes besitzt, ist die untere größere grob granuliert, ein Bild welches es wahrscheinlich macht, daß die Vorbereitungen zur Sporenbildung schon während der Teilung beginnen können.

Ich schildere nun die Bildung der Sporen nach einer kontinnierlichen Beobachtung am lebenden Objekt. Ich habe dieselbe fünfmal an festgelegten Stäbchen vollständig ausgeführt und stets in überein stimmender Weise sich vollziehen gesehen, die Zeitränme, welche hierbei die einzelnen Entwicklungsphasen einnehmen, waren etwas verschieden, ich gebe die Durchschnittszahlen und füge gelegentlich in Klammern die abweichenden Ziffern bei. Zur Kontrolle wurden auch an frei beweglichen Stäbchen die einzelnen Phasen untersucht und übereinstimmend gefunden, sodaß der Schluß berechtigt ist, daß die Festlegung keinen bemerkenswerten schädigenden Einfluß auf die Sporenbildung ausübt.

Wenn man ein grob granuliertes Stäbchen in einem Tröpfchen Darmsaft der Küchenschabe isoliert, so bemerkt man schon nach ca. 30 Minuten (5, 10, 60) das Auftreten eines größeren glänzenden Kornes mit hellem radiären Alveolenhofe im Centrum des Stäbchens (Fig. 10). Genau so wie bei der Teilnng des vegetativen Stadiums verbreitert sich dieses Körnchen und wächst in 20-40 Minuten zu einer quer gelagerten Scheidewand aus (Fig. 11), die sich am lebenden wie gefärbten Obiekt (Fig. 42) in nichts von der bei der Teilung anftretenden stärker lichtbrechenden und färbbaren Platte unterscheidet.

In diesem Stadium (Fig. 11) verweilt der Bacillus längere Zeit (1-2 Stunden), irgend welche Veränderungen im Innern habe ich trotz angestrengter Beobachtung nicht wahrgenommen. Nach dieser Zeit wird ganz allmählich die stark lichtbrechende Scheidewand schwächer lichtbrechend und dünner (Fig. 12), nach einer halben Stunde ist sie ganz verschwunden, der Bacillus sieht genau so aus wie vorher (Fig. 9).

Das Undentlicherwerden der Scheidewand geht so allmählich vor sich, daß man nicht beobachten kann, in welcher Weise die Auflösung erfolgt. Schließlich wird ein Stadium erreicht, in welchem die Archiv für Protistenkunde. Bd. I.

Querwand nur ganz zart als eine Reihe glänzender Körnchen wahrzunehmen ist; letztere verlieren dann anch ihre regelmäßige Anordnung in einer Linie, und der Bacillus sieht genau so aus wie vor seinem Teilungsversuch.

Bei sehr genauer Betrachtung bemerkt man alsbald, daß der Inhalt des Stübchens sich nicht mehr in Ruhe befindet. Zeichnet man z. B. ein Körnchen mit dem Zeichenprisma, so findet man es nach einigen Minuten nicht mehr in derselben Lage, die einzelnen Granulationen werden verschoen, mit anderen Worten, es beginnt eine Plasmaströmung. Im Zeitraum einer viertel bis halben Stunde nimmt diese Bewegung an Schnelligkeit so bedentend zu, daß man sie schon ohne Zeichenapparat, mit dem Auge erkennen md verfolgen kann. Es ist eine springbrannenartige Längsströmung. In den echtralen Teilen strömen die Körnchen in entgegengesetzter Richtung als in den peripheren; an den Polen biegen dieselben wie die Tropfen eines Syringbrunnens in die entgegengesetzte Richtung un.

Bei dieser Plasmaströmung werden die Netzmaschen des Plasmas, die ich für Alveolen halte, stark in die Länge gezogen, eine Erscheinung, die wir is von vielen Zellen, besonders durch die Untersuchungen Bütschlis schon kennen; das Stäbchen sieht im Innern längsgestreift aus, eine fibrilläre Struktur wird vorgetäuscht (Fig. 13). Nicht nur die einzelnen Alveolen werden stark in die Länge, parallel zur Längsachse des Stähchens, gestreckt und in faserigen Längszügen aueinander gereiht, sondern auch die gröberen Granulationen in den Ecken derselben nehmen längsspindelförmige Gestalt an, wie man in den gefärbten Präparaten (Fig. 43) besonders deutlich wahrnehmen kann. Der Alveolarsaum unter der Membran nimmt aber, wie mir sicher schien, nicht au der Strömung teil. Die Alveoleu desselben behalten im Leben und in den Präparaten stets ihre regelmäßige Anordnung bei und werden nicht in die Länge gestreckt (Fig. 13, 43). Die Plasmaströmung nimmt, wie gesagt, ganz allmählich zu, die größte Geschwindigkeit, die ich gemessen habe, betrug 20 u in einer Minnte, d. h. ein in das Auge gefaßtes Körnchen im centralen Teil der Zelle legte die Strecke von 20 µ in einer Minute znrück.

Die Strömung hielt verschieden lange Zeit an, $^{1}_{i_{c}}$ — $1^{i_{d}}_{i_{d}}$ Stunden sie etwa die Grenzzahlen, die ich beobachtet habe, ebenso langsam wie sie auftrat, nimmt sie auch ab, schließlich kann man sie wieder nur noch mit dem Zeichenapparat nachweisen; in dieser Phase ist sie jedoch nicht mehr springbrunnenartig, sondern uuregelmäßig. d. h. in den verschiedenen Teilen der Zeile bemerkt man ganz ver-

schieden gerichtete Verlagerungen der Körnchen, man vermag aber keine Gesetzmäßigkeit der Bewegungen nachzuweisen. Trotzdem muß eine solche vorhanden sein, denn diese langsamen Ortsveränderungen führen ganz allmählich zu einer sehr charakteristischen Anordnung der Körnchen in der Zelle. Im Verlanf einer halben Stunde bis zu einer Stunde stauen sich nämlich die letzteren sämtlich in den centralen Teilen der Zelle dicht zusammen und nehmen die Konfiguration eines geschlängelten Bandes an, welches von Pol zu Pol zieht und wenn es fertig ausgebildet ist, durch sein stärkeres Lichtbrechungsvermögen im Leben und seine Färbbarkeit im Präparat eine anßerordentlich auffallende Erscheinung ist (Fig. 14). Die peripheren Teile der Zelle, die nun ganz von den gröberen Granulationen befreit sind, zeigen ein sehr blasses, wenig färbbares Netzwerk, aus dem der centrale Körnerstrang kraß hervorleuchtet. Der letztere ist stets geschlängelt, aber von verschiedener Dicke (Fig. 14, 44), je nach der Zahl und der dichteren oder weiteren Lagerung der Körnchen, die ihn zusammensetzen, an manchen Stellen besteht er nur ans einer einzigen Reihe von Granula.

Bei sehr starker Anhäufung grober Granulationen in der Zelle macht die Strukturveränderung bei der Plasmaströmung einen etwas anderen Eindruck wie bei der Norm. Fig. 63 stellt einen Teil eines solchen sehr grob granulierten Stäbchens dar, die Körnerreihen bilden hier ein Gewirr dichter, geschlängelter Fibrillen. Bei so starker Körnelnng scheint es nicht zu einer Konzentration der Körnchen zu einem Faden kommen zu können. Ich habe zweimal derartige Stäbchen isoliert, sie starben beide ab.

Fig. 62 stellt ebenfalls ein abnormes nnr einmal gefundenes Stadinm dar; die Körnchen haben sich hier nicht zu einem einzelnen Strange, sondern zu zahlreichen, kurzen, geschlängelten Fäden gruppiert. Ich glanbe auch, daß dieses Stäbchen sich nicht normal weiter entwickelt hätte. Über die Ursachen dieser Entwicklungshemmungen vermag ich nichts auszusagen.

Zugleich mit der Konzentration der stark lichtbrechenden und stärker färbbaren Körnchen zu einem Faden oder Bande beginnen (Fig. 14, 44), die Granulationen sich an beiden Polen der Zelle anzusammeln. Diese Gruppierung der Köruchen an den Polen stellt den Beginn der Sporenbildung dar. Die Sporenanlage wächst im Verlauf einer halben bis ganzen Stunde anf Kosten des Körnerbandes, welches allmählich schmäler und kürzer wird (Fig. 15, 16, 45, 46).

Die junge Sporenanlage besitzt die größte Ähnlichkeit mit einem 21*

alveolär gebauten Zellkern, wie wir ihn bei vielen Protozoenzellen kennen. Sie ist scharf begrenzt, die stärker färbbaren Körnehen, die friher in der ganzen Zelle verteilt waren, sind nur in ihr und in dem geschlängelten Bande lokalisiert, sie nehmen die Knotenpunkte der Netzmaschen ein und sind an der Grenze gegen den Alveolarsamm dichter gedrängt, wie bei der Kerngrenze vieler Protozoenkarne. Jemand, der ein gefärbtes Stächen in diesem Stadium (Fig. 16, 46) sieht, wird nicht zweifeln, dieses für eine zweikernige Zellez ur erklären. Jeder, dem ich diese Stadien demonstrierte, ohne ihm weitere Aufklärung zu geben, hat dies in der That auch zetlan.

Nachdem die Sporenanlage etwa die dreifache Länge ihrer Breite erlagt hat, wächst sie nicht weiter, sondern beginnt sich zu kontrahieren. Der Körnerfache ist hierbei bis auf eine schmale einfache Körnerreihe verbraucht; er kontrahiert sich nun ebenfalls und löst sich dabei von den Sporenanlagen los (Fig. 17, 18, 47).

Bei der Kontraktion der Sporenanlagen geben sie ihre Alveolenflüssigkeit ab; die stark lichtbrechenden Körnchen werden daher dichter aneinander gelagert und verschmelzen schließlich miteinander. Bei dem Auspressen der Flüssigkeit rückt die Sporenanlage etwas von ihrer ganz polaren Lage nach der Mitte der Zelle zu; sie wird viel kleiner aber stärker lichtbrechend wie anfangs, anch stärker färbbar (Fig. 17, 47). Bei ihrem weiteren Zusammenschrumpfen fließen schließlich alle Alveolenwände, die hauptsächlich aus der Substanz der stark lichtbrechenden Körnchen gebildet waren, zusammen, indem der Alveoleninhalt nach anßen diffundiert. Schließlich, etwa eine Stunde nachdem die Sporenanlage ihre größte Ausdehnung gehabt hatte, stellt sie einen scheinbar ganz struktnrlosen, änßerst stark lichtbrechenden Körper dar. Sobald man am lebenden Obiekt keine Netzstruktur mehr wahrnehmen kann, nimmt anch im konservierten Präparat die Sporenanlage den Farbstoff nicht mehr leicht auf, sie wird schließlich unfärbbar (Fig. 48). Ihre Begrenzung ist während der Kontraktion immer schärfer und dunkler geworden.

Die hellen Alveolen, welche während der Kontraktion der Sporenanlage dieselbe in Form eines regulären Alveolarsaumes umgeben (Fig. 16, 17, 46, 47) fangen nun auch allmählich an, ihren Inhalt abzugeben, die Alveolarwandsubstanz kontrahiert sich und wird stärker lichtbrechend; es bildet sich auf diese Weise um die stark glänzende Sporenanlage (Fig. 18) eine sie konzentrisch umgebende homogene schwach färbbare Zone aus, deren Lichtbrechungsvermögen schwächer ist als die Substanz der Sporenanlage, aber

stärker als die übrige alveoläre Zellsubstanz. Die änßere Umgrenzung dieser Zone, die anfangs nicht scharf ist, wird schließlich deutlich und verdichtet sich zuletzt zu einer stärker lichtbrechenden. doppelt kontnrierten Membran. Seit dem Auftreten des Körnerfadens und der Sporenanlage sind nunmehr 2-3 Stunden vergangen.

Sobald die Membran der Sporenanlage ganz deutlich sich abhebt, ist die Lichtbrechungsdifferenz zwischen der inneren und äußeren Zone der Sporenanlage meist verschwunden. Man bemerkt innerhalb der Hülle nur eine struktnrlose, änßerst stark lichtbrechende Substanz. Während der Membranbildung ist an den inneren Polen der beiden Sporenanlagen abermals eine Verdichtung der alveolären Zellsnbstanz aufgetreten, in Gestalt einer anfangs unregelmäßig begrenzten Anhäufung (Fig. 19, 48). Sie stellt das Material für eine zweite Hülle der Spore dar. Während sie sich ansammelt, treten gegen die Mitte der Zelle zu größere Alveolen auf, der Körnerfaden und der fein alveoläre Rest der Zellsubstanz. ziehen sich noch mehr von den Sporen nach der Mitte zurück (Fig. 19). Dieses spricht dafür, daß auch diese Substanz durch Verschmelzung der Alveolenwände unter Abgabe des Alveoleninhalts (nach der Mitte der Zelle) sich verdichtet. Im Gegensatz zu der ersten Verdichtungszone, welche die Sporenanlage umgab, ist zu erwähnen, daß die Substanz der zweiten etwas stärker lichtbrechend ist nnd in konserviertem Zustande leicht gefärbt werden kann (Fig. 48). Diese Substanz verbreitet sich nun allmählich dünner werdend, von dem inneren Pol der Spore nach dem äußeren und nimmt hierbei an Lichtbrechungsvermögen zn (wird also wohl dichter). Schließlich umhüllt sie die Spore fast vollständig, nur eine kleinere oder größere Zone am äußeren Pol bleibt frei davon (Fig. 20, 21, 49). Diese kleine Öffnnng in der äußeren Sporenhülle bezeichnet die Stelle, an der, wie wir sehen werden, die Auskeimung erfolgt. Bei dem Dichterwerden der äußeren Hüllschicht der Spore büßt ihre Substanz allmählich auch ihre leichte Färbbarkeit ein; die ganz reife Spore läßt daun meist keinerlei Differenzierung in ihrem Innern mehr erkennen (Fig. 21). Wenn man sie aber nach der Konservierung zerdrückt und dann unter dem Deckglas färbt, kann man häufig noch ihre Zusammensetzung aus den drei ineinander geschachtelten Schichten erkennen. Fig. 53 zeigt ein solches Kunstprodukt, eine in günstiger Weise zerdrückte Spore, die deutlich die erste Sporenanlage, die helle Zone darum und die beiden Hüllen erkennen läßt.

Nachdem die änßere Hüllschicht gebildet ist, findet keine weitere Veränderung an den Sporen statt, sie sind reif. Seit dem Anftreten der Sporenanlagen sind inzwischen 3—4 Stunden vergangen. Der Rest des Zellinhalts schrumpft immer mehr nach der Mitte zusammen, die helle Alveolenstruktur verschwindet allmählich, indem größere Vakuolen auftreten und zu noch größeren Lakunen zusammenfließen. Schließlich liegen die beiden Sporen nur noch von der zusammengefallenen Membran umhällt; letztere kann noch längere Zeit (1—2 Tage) erhalten beiben, um dann allmählich blaß zu werden und schließlich ganz zu verschwinden; ich vermute, daß sie unter Verquellung gelöst wird. Im lebenden Darm des Wirtstieres hingegen scheint sie schneller gelöst zu werden; man findet in den abgelegten Fäces mit seltenen Ausnahmen nur isolierte Sporen. Das Erkennungsmerknal der freien Sporen ist, wie bereits früher erwähnt wurde, die helle Stelle an einem Pol, die durch das Fehlen der äußeren Hülle bedingt ist.

Die Geißelbewegung hört während der Sporenbildung meist in dem Zeitpunkt auf, in welchem die Sporenanlagen sich mit der ersten Membran umküllen, bisweilen auch sehon früher; einmal habe ich aber noch schwache Bewegungen bei einem Stäbchen mit ganz reifen Sporen geschen. Nie hingegen findet man Bewegung bei Stäbchen, deren Restinhalt nicht mehr deutlich alveolärer Struktur aufweist. Wie die Figuren zeigen, beinden sich beide Sporen stets in der gleichen Entwicklungsphase, dies ist das normale Verhalten. Über Entwicklungshemmungen bei einer der Sporen, die sich gelegentlich finden, werden in einem späteren Abschnitt einige Mitteilungen gemacht.

Der ganze Prozeß der Sporenbildung von dem Anftreten der gröberen Granulierung bis zur vollständigen Ausbildung der Sporen dauert etwa 8-12 Stunden, hiervon entfallen 3-6 Stunden auf die eigentliche Entwicklung der Sporenanlagen. während die übrige Zeit von den Vorbereitungen hierzu (Tellung und Verschmelzung) eingenommen wird.

Die reifen Sporen haben meist die in den Fig. 20—22 dargestellte länglich ellipsoidale Gestalt, doch finden sich nicht selten Abweichungen, von denen eine Reihe in Fig. 23—26 abgebildet ist. Man bemerkt eiförmige (Fig. 23), fast birnförmige (Fig. 24, 26) und etwas wurstförmig (Fig. 26) gekrimmte Formen. Eine Auftreibung der Membran des Stäbchens an der Stelle, wo die Spore liegt, wie bei anderen Bakterien, habe ich nie beobachtet.

Die Litteratur über die feineren Vorgänge bei der Sporenbildung der Bakterien ist nicht sehr umfangreich, meist erlaubt wohl die Kleinheit der Objekte nicht, genauere Beobachtungen über diese interessanten Vorgänge anzustellen. Migula (1897) hat die Litteratur über diesen Gegenstand ausführlich zusammengestellt, da ich die meisten Einzelarbeiten mir nicht verschaffen konnte, muß ich auf seine Kritik der Sporenbildung verweisen.

Wie bereits früher erwähnt, findet man bei den meisten Bakterien unr eine Spore in den Stäbehen, ganz ansnahmsweise sollen gelegentlich zwei Sporen in derselben Zelle entstehen. Nur Krax beschreibt,
wie bereits früher erwähnt, ein stets zweisporiges Bakterium,
Mucta. bezweifelt aber, oh nicht dennoch eine Scheidewand zwischen
den beiden Sporen existiert. Außerdem kommen bei Bacillus
inflatus und B. ventriculus nach Kocu neben einsporigen
Zellen nicht setten zweisporige vor, ebenso bei den grümen Kaulquappenbakterien die Frakzze (1891) beschrieben hat. Bei unserer
Form kann es nun keinem Zweifel unterliegen, daß die Zweisporigkeit ein konstantes Vorkommen ist. Wie später erwähnt werden
soll, kann zwar zuweilen die eine Sporenanlage verkümmern ohnt vollständig ausgebildet werden, angelegt werden aber stets zwei.

Bezüglich der merkwürdigen Vorgänge vor der Sporenbildung, die Teilung des Zellinhaltes und darauf folgende Wiederverschmelzung der Hälften, habe ich in der Litteratur keine ähnliche Augaben gefunden.

Dies erste Auftreten der Sporenanlagen scheint bei den von Fexezel. (1891) untersuchten grünen Bazillen des Kaulquappendarms Ähnlichkeit mit unserer Form zu haben. "Es bilden sich nämlich innerhalb des Gentralkörpers oder in dem mit ihm identischen Zellraum ein oder zwei kernartige Körperbene, ungefähr von dem Umfang der klüftligen Sporen" (Fexezel., 1891), n. 227), die Verf. für echte Zell-kerne hält, eine Auffassung, die ich, wie später auseinander gesetzt werden soll, teile. Leider hat Fexezel die Sporenbildung bei seiner Form nicht kontinutierlich verfolgt, sondern nur Stadien kombiniert. Es ist dahen nicht zu entscheiden, ob das von ihm beschriebene, "fadenartige Gebilde", das bei der Sporenbildung in der Zelle auftaucht, etwas mit dem hier beschriebenen geschlängelten Körnerbande, welches die beiden Sporenanlagen verbindet, zu thun hat. Eine Nachnntersuchung sowohl dieser Fexezel-schen Form wie der Kausschen Dissora wäre sehr wünschenswert.

Das Auftreten einer grüberen Körnelung im Inhalt der Bakterienzelle vor der Sporenbildung ist schon von zahlreichen Formen hekannt (cf. Mocta., 1897, p. 182; Paazsowsat, 1890; Barezen, 1881, p. 51 u. a.). "Später nimmt mau ein etwas stärker lichtbrechendes kleines Körnehen wahr, welches meist dem einen Pole etwas genähert. erscheint und sich von den übrigen dadurch unterscheidet, daß es wächst nnd an Liebtbrechungsvermögen zunimmt. Mit dem Wachst um dieses Körnehens geht die Zahl der Körnehen im Plasma zurück etc." (Muur.a, 1897, p. 182). Bei anderen Bakterien wird aber beschrieben, daß die Körnehen zur Bildung der Spore zusammen treten. Es scheinen sonach auch bei der Sporenbildung der Bakteried ie feineren Vorgänge sich in recht verschiedener Weise abzuspielen.

Die Keimung der Sporen.

Ebenso wie die Sporen anderer Bakterien, keimen auch die des Bacillns bütschlit nicht in dem Medinm, in dem sie gebülen werden, in unserem Falle also in dem Darnsaft desselben Wirtstieres, aus. Sie müssen erst in einen anderen Schabendarm gelangen, nm sich zu entwickeln. Doch scheint es, als ob noch eine Anzahl anderer Bedingungen erfüllt sein mud, damit die Auskeimnng erfolgen kann.

Ich habe wiederholt versucht, die feucht dem Darmsaft eines nifizierten Tieres entnommenen Sporen im filtrierten Darmsaft einer anderen, nicht infizierten Schabe zur Auskeimung zu bringen, aber stets vergeblich, est kan nicht einmal zur Quellung der Sporen. Wenn ich hingegen sporenhaltigen flüssigen Darminhalt an nicht infizierte Tiere verfütterte, so gelang wiederholt die Infektion. Doch ist man lierbei trotz größer Vorsicht nicht sicher, ob nicht auch vegetative Stadien mit übertragen wurden; diese Versuche beweisen jedenfalls nicht die Entwicklungsfähigkeit der noch im Darm befindlichen Sporen.

Wenn man trockene Füces mit darin enthaltenen Sporen au die nicht infizierten Schaben verüttert, so gelingt die Infektion fast regelmäßig; sehen 10-15 Stunden nach der Fütterung findet man zahlreiche vegetative Stadien des Bacillus im Darminhalt, zum Teil in lebhafter Vermehrung begriffen. Um die Auskeimung der Sporen in der bequemsten Weise zu beobachten, braucht man nur ein mit den trockenen Sporen gefüttertes Tier etwa eine Stunde nach der Fütterung zu töten. Man findet dann in dem Anfangsteil des Mittel darms noch viele unversehrte Sporen auf mnd kann nun lihre Auskeimung im gewöhnlichen Präparat verfolgen. Nicht alle Sporen keimen hierbei aus, ein Teil bleibt unverändert, jedoch entwickelt sich die Mehrzahl.

Noch geringer ist der Prozentsatz der anskeimenden Sporen, wenn man die trockenen Fäces direkt in den filtrierten Darmsaft, den man mit dem Speichel der Schabe vermischt hat, in der feuchten Kammer beobachtet. Oft keimten überhaupt keine Sporen hierbei aus, und wenn es geschah, erfolgte die Keimung viel langsamer als bei der Verfütterung der Fåces. Die Austrocknung der Sporen in den Fåces scheim tim eine wichtige Vorbedingung für ihre Weiterentwicklung zu sein, das Alter der Spore spielt vielleicht auch eine Rolle. Durch ausgedelmtere Versuche würde mau wohl noch andeter Faktoren, wie Temperaturdifferenzen, kürzere oder längere Speicheleinwirkung etc., als Hemmisse oder Beförderungsmittel der Auskeimung feststellen können. Mir kam es zunächst nur darauf an, die Auskeimung überhaupt zu beobachten, und dies gelingt auf den beiden ausgegebenen Wegen verhältnismäßig leicht.

Die ersten Veränderungen, welche die Spore bei der Keimnng durchmacht, vollziehen sich so langsam und in so verschieden langen Zeiten (1—12 Stunden), daß man sie nicht direkt verfolgen kann. Sie bestehen in einer geringen Abnahme des Lichtbrechungsvermögens der Spore und in einer ebenfälls sehr geringen, wahrscheinlich durch Quellung bedingten Vergrößerung derselben. Eine so starke Flüssigkeitsanfnahme, wie sie von anderen Formen bekaunt ist, wo ein Anschwellen bis auf die doppelte Größe vorkommt, findet hier nicht statt; ich vermute, daß die änßere Membran so starr ist, daß sie nur eine geringe Delnung zulläßt. Hierfür spricht auch die Thatsache, daß sie nach der Auskeimung des Inhalts nur wenig zusammenfällt und lange erbalten bleibt.

Die erste deutliche Veränderung der Spore besteht in dem Hervortreten eines kleiuen hellen Buckels an dem Pol, der durch den Defekt der äußeren Membran ausgezeichnet ist (Fig. 27). An konservierten und gefärbten Präparaten dieses Stadiums bemerkt man hänfig schon im Innern einen Spalt zwischen der äußeren Hülle und dem Inhalt (Fig. 50).

Es scheint, als wenn die innere Sporenhülle an dem Keimnngspol verquillt und gelöst wird. Wenigstens habe ich niemals Andeutungen eines Risses, wie bei anderen Bakterien, beobachtet; die Ränder der änßeren Hülle sind an der Austrittsstelle des Stäbchens auch stets glatt.

Im Laufe der nichsten Stunden wächst der Kleine Buckel immer mehr aus der Hülle hervor (Fig. 28, 29), während am entgegengesetzten Pol der Spaltraum zwischen der äußeren Hülle und dem Inhalt der Spore dentlicher und breiter wird. Über das Schicksal des hinteren Teiles der inneren Sporehlülle bin ich wegen des starken Lichtbrechungsvermögens der äußeren Hülle nicht ganz ins Klare gekommer, sie sehien mir beim Beginn des Auskeinungsprozesses noch sicher vorhanden zu sein (Fig. 29, 30, 50–52). Wenn das Stäbchen aber weiter herausgewachsen ist nud die äußere Hülle anfängt zusammerzänfäller (Fig. 31), konnte tich sie nicht mehr als

distinkte, doppelt konturierte Membran feststellen. Die Struktur des herauswachsenden Bacillus (Fig. 28-31) stimmt mit der des vegetativen Stadiums überein. Die Differenzierung in zwei Schichten, welche wir bei der Bildung der Spore keunen lernten, ist also verloren gegangen: wie, das entzieht sich bei der starken Lichtbrechung der Sporenhülle der Beobachtung. Die feinmaschige (alveoläre) Struktur des Inhaltes und die feine Granulierung tritt gleich beim Beginn des Auskeimens klar hervor. Bei den gefärbten Stadien finde ich regelmäßig an beiden Polen des jungen Stäbchens ein großes dunkler tingierbares Korn oder eine Verdickung der Membran, die ich merkwürdigerweise am lebenden Objekt trotz vieler Mühe nicht wahrnehmen konnte (cf. Fig. 51, 52). Über die Bedeutung dieses Gebildes habe ich nichts ermittelt. Nach einem Kunstprodukt sieht es nicht aus. Vielleicht steht es ähnlich wie die stark färbbare Zwischenplatte bei den Teilnngsstadien mit der Geißelbildung im Zusammenhang, denn sobald die ausgekeimten Stäbchen erst frei beweglich sind, vermisse ich es auch an den gefärbten Präparaten.

Die Bewegung des Keimlings beginnt schon, wenn er noch nicht die Sporenhülle ganz abgestreift hat; letztere wird oft dabei mit fortgetragen, fällt aber dann schließlich ab und schrumpft etwas zusammen. Jedoch habe ich sie noch 24 Stunden, nachdem das Stäbchen sie verlassen hatte, ziemlich wohlerhalten gefunden; erst uach weiteren 24 Stunden war sie in der feuchten Kammer aufgelöst.

Die hier geschilderte Art des Anskeimens des Bacillus bütschlij weicht nicht in wesentlichen Punkten von den bei auderen Bakterien beobachteten Erscheinungen ab. Wie schon erwähnt, ist meist die Flüssigkeitsaufnahme vor dem Hervortreten des Stäbchens bei anderen Bakterien stärker. Feruer läßt sich auch bei den polar anskeimenden Stäbchen meist eine Rißstelle, aus welcher der Keimling austritt, nachweisen. Doch giebt es auch Beispiele für die hier geschilderte Art der Auskeimung, wenn auch meines Wissens eine besonders differenzierte, schon vorher sichtbare Austrittsstelle noch nicht beschrieben ist. Nach Prazmowski (1880) erscheint bei Bacillus amvlobacter van Tieghem bei dem Beginn der Keimung die bis dahin gleichmäßig doppelt konturierte Membran der Spore an einem Pol unterbrochen, "als ob ein kleines Stückchen derselben an dieser Stelle resorbiert wäre". Hier wölbt sich dann auch eine zarte Papille hervor, wie bei unserem Bacillus. Ebeuso wie bei Bacillus bütschlij zieht sich bei dieser Form während des Hervorwachsens des Stäbchens anch das hintere Ende etwas hervor, so daß man einen Spaltraum zwischen der Sporeumembran und dem hinteren Pol des

Bacillus erkennt. Die Hülle wird hier anch oft erst während der Bewegung abgestreift. Auch beibt dieselbe bei dieser Form gnt erhalten; ein weiteres Beispiel hierfür bietet ferner Bacillus subtilis, während bei anderen Arten die Membran schnell verschwindet oder stark schrumpft. Diese Verschiedenheiten sprechen für eine große Mannigfaltigkeit im feineren Ban der Sporenhülle, woranf schon MIGLIA (1887 p. 1996) hingewissen hat.

Bei Bacterium petroselini findet sich nach Burchard (citiert nach Micru, 1897 p. 196) ähnlich wie bei nnserer Form eine doppelte Hülle, eine änßere dunklere und eine innere hellere, doch werden hier bei der Keimung beide nach einander abgeworfen.

Die Eigenschaft, daß die Sporen unserer Form sehr ungleichmäßig keimen, teilt derselbe mit manchen anderen Bakterien. Es kommt vor, daß "die Nachkommen der einen Spore sehon wieder Sporen gebildet haben, während die einer anderen erst beginnen auszukeimen" (Mirotza. 1897 p. 197).

Über einige Kunstprodukte bei der Präparation des Bacillus bütschlii.

Schon in dem Abschnitt über die Untersuchungsmethoden habe ich erwähnt, daß man bei nicht geeigneten Fixierungsmitteln oder nnvorsichtiger Härtung der Bazillen häufig Knnstprodukte hervorbringt und daß nur wenige Konservierungsmittel stets gute Resultate ergeben.

Ich will hier noch einige besonders häufig wiederkehrende Figuren aus schlecht gelnngenen Präparaten besprechen.

Alle Veränderungen der Bakterien bei schlechter Konservierung sind anf die beiden Erscheimungen der Quellung und Schrumpfung zurückzuführen, und zwar können beide sich auf den ganzen Körper des Stähchens oder nur auf einzelne Bestandteile desselben erstrecken

Quellnng wurde bei meinen Konservierungsmitteln hauptsächlich bei Essigsänrezusatz erreicht, Schrumpfung bei plötzlicher Anwendung zu starken Alkohols, also bei zu schneller Entwässerung.

Sehr häufig tritt Quellung einzelner Teile der Membran ein, es sommt dann zu bnckelförmigen Abhebungen, wie Fig. 54 es zeigt. Der Inhalt der Bakterienzelle hat in diesem Falle wenig gelitten. Selbst der Alreelarssum ist noch sehr gut erhalten (Fig. 1c), ein Zeichen, daß die Deformation sich in der That nur and die Membran erstreckt hat. Oft findet man ringförmige Auftreibungen der Membran, die auch durch lokale Quellung bedingt sein dürfte. Läßt man auf derartig deformierte Stätchen Alkohol, also ein wasserentziehendes Mittel einwirken, so sehrumpfen die ringförmigen Buckel zu scharfen Falten zusammen. Fig. 55 stellt ein solehes mit fünf Membranfalten versehenes Stäbchen dar. Der nicht merkhar veränderte Inhalt ist hier nicht eingezeichnet. Derartige Kunstprodukte finde ich besonders häufig in den mit Platinchlorid-Osminn-Essigsäure (Herrmann'sche Lösung) fixierten, dann mit Alkohol entwässerten Ausstrichen, aber anch bei Anwendung der Flemmin'schen Lösung habe ich sie beobachtet.

Im Gegensatz zu diesen auf die Membran beschränkten Veränderungen stehen solche, bei denen der luhalt allein deformiert ist.
Für eine Strukturveränderung, bedingt durch eiuseitige geringe
Quellnug, halte ich das in Fig. 56 dargestellte Kunstprodukt. Hier
sind die Plasmaalveolen in der linken Hälfte des Stübchens sehr
vergrößert, in der rechten verkleinert. Derartige Formen finde ich
ebenfalls in Präparaten, die mit Henmann'scher Lösung behandelt
wurden; jedoch nur bei solchen, die unter dem Deckglas faitert
wurden. Ich erkläre mir die einseitige Quellung dadurch, daß die
Fixierungsfüssigkeit bei Zusatz unter dem Deckglas zerst von einer
Seite in stärkerer Konzentration herantrat. Man erhält in solchen
Präparaten eine große Fülle ähnlicher Kunstprodukte, je nachdem
die Quellung erst einen Pol ergriff oder die Mitte u. s. w.

Wenn der ganze Inhalt der Membran sich durch Schrumpfung von derselben losätet, spricht man wohl von Plasmotyse, ein Vorgang, der in den Arbeiten A. Fischers's, besonders in seiner Polemik gegen Bürschle eine große Rolle spielt.

Bei meinen Fixierungswersuchen habe ich die vollständige Loslösung des Inhalts von der Membran, bei Anwendung starken Alkohols anch ohne spätere Einwirkung von Verdaumngsdässigkeiten sehr häufig beobachtet; man erhält auch hierbei eine Fülle verschiedener Bilder, auf die ich aber nicht näher eingehen will. Fig. 61 stellt als Beispiel ein plasmolysiertes vegetatives Stadium dar. Hier ist die Kontraktion des Inhalts nicht gleichmäßig erfolgt; teilweise haben sich einzelne Stücke besonders abgelöst, man begegnet da oft den merkwürdigsten Figuren; Kernspindeln, Centrosomen und manches andere kann bei schwächerer Vergrößerung vorgetänscht werde.

Fig. 67 stellt ein Stäbehen dar, welches gerade im Beginn der Sporenbildung stand. Bei der Kontraktion haben sich die Sporenanlagen von dem Restkörper getrennt.

Von besonderem Interesse ist die Einwirkung der Plasmolyse auf die beinahe reifen Sporen, wie Fig. 71 es darstellt. Hier ist durch die Kontraktion die Zusammensetzung der Spore aus den drei verschiedenen Schichten besonders deutlich geworden. Ganz reife Sporen wurden hingegen gar nicht verändert.

Noch stärkere Kontraktionen des Inhalts der Zelle als die hier abgebildeten erhält man nach Anwendung künstlicher Verdauung. Ich neige zu der Ansicht von A. Fiscurz, daß hierbei infolge Lösung der leichter verdaulichen Substanzen der Rest noch stärker kollabiert. Bei längerer Verdauung bleibt oft nur ein dünner Faden in der Mitte der Zelle übrig, der aus stärker färbbaren Körnchen zusammenressetzt ist.

Strukturveränderungen des Bacillus bütschlii beim Absterben.

Sehr mannigfaltige Bilder erhält man, wenn man die Bazillen anßerhalb des Darmkanals ihres Wirtes langsam absterben lässt, indem man sie z. B. längere Zeit der Luft aussetzt oder den Darminlalt stark mit Wasser verdünnt. Die Bewegungen der Stübchen werden dann allmählich langsamer, mm schließlich ganz anfzahören; erst dann treten Verändertungen der inneren Straktur ein. Sie beschen zumeist in dem Anfreten größerer Vakuolen. Es ist wohl anzunelmen, daß dieselben durch Zusammenfließen der kleineren Alveolen entstehen.

Fig. 57 zeigt den Beginn einer solchen Vakuolisierung; hier ist noch streckenweise die feinere Alveolenstruktur zu erkennen. In Fig. 58 sind noch größere Lakunen aufgetreten, welche das Stätchen wie gegliedert erscheimen lassen, weil sie die ganze Breite desselben einnehmen. Die Zellsubstanz ist zu kleinen, stärker lichtbrechenden, also wohl dichteren Verbindungsbrücken zusammengedrängt.

Während in vielen Fällen beim Absterben die stärker fürbbaren Körnchen diffus verteilt bleiben, kommt es zuweilen zu eigenartigen Gruppierungen derselben. Beispiele hierfür bilden Fig. 39, 60. Ersteres betrifft ein vegetatives Stadium. Hier sind die färbbaren Graunlationen zu größeren Kngeln zusammegetreten, die innerhalb von größeren Vakuolen liegen. Ich stelle mir vor, daß bei der bekomposition der Plasmastruktur ein eAnzahl der kleinen Alveolen zu größeren zusammengeflossen ist und hierbei die wohl sehwerzer Substanz der stark färbbaren Grannlationen auf den Boden der großen Lakune sank und hier zu einem größeren Klümpchen zusammenfoß.

Fig. 60 stellt ein im Absterben begriffenes Stäbchen dar, welches in Vorbereitung zur Sporulation die gröberen Körnchen sehon gebildet hatte. Hier nehmen die großen Vakuolen die peripheren Teile der Zelle ein, während die Körner zu einem mittleren Strange zusammengezogen sind. Man überzeugt sich oft an günstig gelegenen Stäbchen, daß dieser Körnerstrang nicht in der Längsachse der Zelle liegt, sondern an der Wand, in nusserer Figur also an der unterea Wand. Ich vermute auch hierbei, daß die Körnehen infolge der Schwere zusammensinken, nachdem ihr geordneter Zusammenhamg mit der alveolären Struktur gelöst war. Das merkwürdige in Fig. 65 dargestellte Stadium erklärt sich leicht als Absterbeerscheinung bei einem Stübchen, das schon den Körnerfaden für die Sporenbildung angelegt hatte, es entspricht etwa in dem Grade der Vakuolenbildung dem in Fig. 58 dargestellten vegetativen Stadium.

Fraglich ist mir geblieben, ob die in Fig. 66 gezeichnete gröhere Vaknolisierung der Sporenanlage auch eine Absterbeerscheinung ist, ich habe dieses Bild nur einmal beobachtet.

Über einige Entwicklungsstörungen bei der Sporenbildung des Bacillus bütschlij.

Bei der Dnrchmusterung zahlreicher Ausstriche des Darminhalts der Küchenschabe habe ich eine ganze Reihe von Bildern der Sporenentwicklung gefunden, die von den normalen abweichen. Elnige, die mir interessanter erscheinen, habe ich auf der Tafel abgebildet und will sie hier kurz besprechen.

Zunächst Fig. 73; sie stellt einen abnorm langen Bacillus dar, der augenscheinlich sich gerade zur Sporenbildung anschickte. Der grannlierte Faden ist schon deutlich zu erkennen, eine typische Sporenanlage scheint aber nur am unteren Pol angelegt zu sein, am oberen ist nur ein kleines Endknötchen des Körnerfadens zu entdecken; dafür haben sich aber im Verlanfe des Fadens fünf größere Ansammlungen von Körnern, wie sie sich bei der ersten Anlage der Sporen gruppieren, ausgebildet. Ich habe dieses Stadium nnr einmal beobachtet. Die Vorstellnng, die ich mir von diesem abnormen Stäbchen gebildet habe, ist die, daß wegen der zu großen Länge des Bacillus hier der Versuch gemacht wurde, mehrere Sporenanlagen, die dann rudimentär blieben, auszubilden. Eine Möglichkeit zur Prüfung der Richtigkeit dieser Idee hatte ich nicht, da ich am lebenden Objekt ein solches Stadium nicht auffand. Diese Abnormität erinnert an den abnormen Teilungszustand eines sehr langen vegetativen Zustandes, wie er in Fig. 72 abgebildet ist.

Die in Fig. 64 dargestellte Abnormität habe ich nicht selten beobachtet, auch am lebenden Objekt; hierbei konnte ich feststellen, daß eine Weiterentwicklung nicht stattfindet. In diesem Stäbchen sind die Sporenanlagen begonnen, es ist aber nicht zur Ausbildung eines Körnerfadens gekommen. Die etwa zur Hälfte entwickelten Sporenaulagen sind durch eine dentliche Scheidewand von dem bürigen grobkörnigen Inhalt des Stäbchens abgesondert. Interessanterweise komme ich einmal bei einem absterbenden derartigen Bacillus die Abspaltung dieser dunklen Polkappen von dem Mittelstück beboachten; letzteres war schon grob vakuolisiert nud ging dann ebenso wie die kleinen abgeteilten Kappen bald zu Grunde.

Nicht selten erstreckt sich die Entwicklungshemmung nur auf eine Sporenaulage, während die andere normal ausgebildet wird. Beispiele hierfür stellen die Fig. 68—70 dar. In alleu drei Stadien ist die obere Spore regelrecht fertiggestellt, während die untere trotz des gut entwickelten Körnerfadens rudimentär gebileben ist. In Fig. 68 finden sich au Stelle der Sporenanlage nur einzelne größere färbbare Körner, in Fig. 69 ist außer diesen Körnern noch eine diffüs färbbare, sie verbindende Snbstanz (die mich an Plastin erinnerte) zu bemerken. Besonders iuteressant ist die Fig. 70, wo die in der Entwicklung zurückgebilebene Sporenanlage sich nur von der normalen dadurch nnterscheidet, daß die drei bei letzterer in einauder geschachtelten Snbstanzen lier neben einander gelagert sind.

Über die Ursachen aller dieser Entwicklungshemmnngen, die wohl innere sein dürften, vermag ich nichts auszusagen.

Deutung der Befunde.

Obwohl ich schon früher erwähnt habe, daß es verfehlt wäre, von der hier beschriebenen zweifellos eigenartigen Bakterienform allgemeine Schlüsse auf den Ban und die Fortpflanzungsvorgänge der Bakterien im allgemeinen zu ziehen, sei es mir doch gestattet, hier meine persönlichen, snibektiven Ansichten über die bei dieser Form geschilderten Erscheinungen kurz zur Diskussion zu stellen. Ich betone ausdrücklich, daß ich weit davon entfernt bin, ihre Gültigkeit für alle Bakterien behaupten zu wollen. Da ich bisher nur wenige Formen uutersuchen konnte, muss ich auch auf eine Beteiligung an der Diskussion der Kernfrage im allgemeinen, wie sie von BÜTSCHLI und A. FISCHER in neuerer Zeit geführt wird, vorfäufig verzichten. Meine Auffassung der Kernverhältnisse bezieht sich zunächst nur auf die vorliegende Form.

Ich habe die Vorstellung, daß die Kernsubstanzen, welche sehon bei höheren Mikroorganismen (vielleicht auch bei anderen Bakterien im Centralkörper Bürschlafs) in einem morphologisch differenzierten Gebilde, dem Zellkern, eine bestimmte Grupplerung und Organisation angenommen haben, bei unserem Bacillus während des größten Teiles seines Lebens diffus durch das ganze Plasma verteilt sind; nnr bei der Sporenbildung kommt es zur Ausbildung eines den echten Zellkernen der höheren Organismen vergleichbaren Gebildes; ich meine die erste Anlage der Spore, die morphologisch einem einfachen Zellkern, wie wir ihn von vielen Protozoen kennen, anßerordentlich ähnlich Also nur für eine kurze Lebensperiode kommt es zur morphologischen Sonderung von Kernsubstanz (in Form eines Zellkerns) und Protoplasma. Die Spore läßt während ihrer Entwicklung deutlich die Zusammensetzung aus Kern, Protoplasma und zwei Hüllschichten erkennen. Während des Sporenruhe geht diese Differenzierung (wie, das wissen wir leider nicht) wieder verloren, der junge Keimling läßt keine Sonderung in Kern und Protoplasma erkennen. Vor wenigen Jahren wäre diese Vorstellung von der diffusen Verteilung der Kernsnbstanzen kanm möglich gewesen; die nenere Protozoenforschung hat uns aber in der multiplen Kernteilung bei zahlreichen Formen die Thatsache gelehrt, daß die morphologische Differenzierung eines Zellkerns nicht ein notwendiges Postulat für das Leben der Zelle ist. Ich erlaube mir hier nur an ein einziges Beispiel aus eigener Erfahrung zu erinnern. Bei den Foraminiferen ist die multiple Kernvermehrung in zahlreichen Modifikationen und in allen Abstufungen, die ihre Ableitung von der einfachen Kerndurchschnürung ermöglicht, zu finden. Während bei manchen Formen (Patellina, Schaudina 1895) der Mutterkern bald in zwei, bald in drei und mehrere große Tochterkerne zerfällt, kommt es bei der höchst differenzierten Art, bei Polystomella, zu einer Zerstäubung der Kernbestandteile in viele Hunderte winziger Körnchen und Brocken, die das ganze Plasma der Zelle genan so dicht erfüllen, wie die Körnchen in den Ecken der Alveolen unseres Bacillus. Bei manchen Protozoen ist dieser Zustand der diffusen Verteilung der Kernsubstanzen nur von knrzer Dauer, es kommt bald wieder zur Zusammengruppierung derselben, aus den anfangs lockeren Körnergruppen entwickeln sich allmählich morphologisch schärfer differenzierte, komplizierte Zellkerne. [Viele Foraminiferen, z. B. Calcituba Saccammina, Stortophaera (Schaudinn, Rhumbler), Radiolarien (Brandt), Gregarinen (Caullery und Mesnil), Coccidien (Schaudinn, Siedlecki), Hämosporidien (Grassi, Schaudinn), Myxosporidien (Doflein). Bei Polystomella hingegen bleibt dieser Zustand sehr lange bestehen. Es sei mir gestattet, die Angaben über diese Verhältnisse ans meiner früheren Mitteilung (Schaudinn 1895 p. 93) zu wiederholen. Es handelt sich um die mikrosphärische Form, die sich durch Schizogonie (Conitomie, Lang) fortpflanzt. "Wenn die reproduktive

Periode beginnt, so wird die Membran der bläschenförmigen, mit zahlreichen Chromatinkörpern erfüllten Kerne aufgelöst und die Chromatinbrocken treten frei in das Plasma: durch die lebhaften Strömungen im Plasma werden sie allmählich überall hin verstrent. nnd anch in der Gestalt verändert und verzogen, so daß die größeren unter ihnen oft amöboide Stränge bilden." Dieser Zustand beginnt schon während des Wachstnms und hält bis zur Bildung der Tochterzellen an. Postulieren wir einen morphologisch differenzierten Zellkern, so ist die Foraminifere in diesem Zustand kernlos. eine Monere. Ebenso ihre jüngeren Sprößlinge. Denn wenn das Plasma mit den unregelmäßigen Chromatinkörnchen ziemlich gleichmäßig vermischt und erfüllt ist, fließt es aus der Schale heraus und teilt sich unter lebhafter Psendopodienbildung in zählreiche Stücke. die sich abrunden, Schale absondern und nun sich zu den jungen Polystomellen der zweiten, megalosphärischen Generation ausbilden. Aber auch bei den jungen 1-3kammerigen Tieren findet man noch dieselbe diffuse Verteilung der Kernsubstanzen, wie beim Muttertier. Erst beim weiteren Wachstum, oft erst nach mehreren Tagen, wird ein Teil der Chromatinbrocken zu einem größeren Körper vereinigt. der ganz ähnliche Konfiguration und Entstehnng aufweist, wie die innge Sporenanlage bei unserem Bacillus, und sich dann zu dem typischen Zellkern der Foraminifere entwickelt.

Ich bin zwar der Ansicht, daß diese Vorgänge¹) bei Polystomella nicht primärer Nathr sind, sondern erst sekundär durch Annassung an die eigenartigen Schalenverhältnisse entstanden (der Inhalt der Schale mnß letztere durch zahlreiche feine Öffnungen verlassen, ein solider Zellkern könnte nicht hindurch, daher die Zerspaltung in viele kleine Fragmente). Indessen beweisen dieselben doch, daß eine Zelle auch ohne morphologisch differenzierten Kern lebensfähig ist und sich sogar fortpflanzt, eine Thatsache, welche der Auffassung von der diffusen Verteilung der Kernsubstanzen in unserem Bacillus ermöglichte. Ich weiss auch nicht, ob dieser Zustand der diffusen Verteilung bei unseren Bazillen ein primärer ist, wie ich überhanpt die Ansicht für diskutierbar halte, daß die Einfachheit der Organisation und der Fortpflanzung der Bakterienzellen eher durch Rückbildung herbeigeführt ist und daß sie von höher organisierten Wesen abstammen (Flagellaten?). Verlockend ist freilich die Idee, daß die ersten Lebewesen noch keine Sonderung in Kern und Plasma auf-

Ebenso wie die multiple Kernteilung überhaupt, die ich ja selbst von der direkten abgeleitet habe (SCHAUDINN 1895).

weisen, aber die komplizierten Vorgänge bei der Sporenbildung der Bakterien führen mich immer wieder zu der Vorstellung, daß darin noch Reste einer von den Vorfahren ererbten, aber zum Teil durch parasitische oder saprophytische Anpassung unterdrückten höheren Organisation stecken. Als einen solchen Rest betrachte ich auch die eigentümlichen Vorgänge vor der Sporenbildung.

Bei vielen Protozoen kennen wir schon Geschlechtsvorgänge; während sie bei manchen von ihnen mit dem Ruhestadium verknüpft sind, treten sie bei anderen in Verbindung mit der Vermehrung auf. Dass der geschlechtliche Dimorphismus schon bei den Einzelligen anfgetreten ist, dürfte als bewiesen gelten. Seine allmähliche Entwicklung aus der Isogamie ist wahrscheinlich. Während bei den meisten Fällen von Isogamie zwei zwar gleichartige, aber doch schon seit längerer Zeit entstandene Zellen verschmelzen, haben wir durch die bedeutenden Entdeckungen R. Hertwig's über die Befruchtung bei Actinosphaerium vor kurzem auch bei Protozoen einen Fall kennen gelernt, wo die direkten Abkömmlinge derselben Zelle mit einander kopulieren, also der höchste bisher bekannte Grad der Selbstbefruchtung.1) Als einen ähnlichen Vorgang fasse ich Teilung und darauf folgende Verschmelzung des Inhalts unseres Bacillus vor der Sporenbildung auf und erblicke ebenso wie Hertwig den Zweck dieser primitivsten Art der Kopulation in Verbindung mit den Vorgäugen der Sporenbildung in einer Reorganisation der durch anhaltende Teilung geschwächten vitalen Funktionen der Zelle.

Während bei der Actinosphaerium zelle die vielleicht im Dienste der Reorganisation stehende Reduktion der Kern- und Zell(?)substanz vor der Verschmelzung der Kopulanten durch Ausstoßung zweier Reduktionskörper erfolgt, tritt bei unserem Bacillus die Absonderung der zu Grunde gehenden Substanzen nach der Kopulation, vor der Sporenbildung ein (Restmasse bestehend aus Plasma und Körnerfaden). Die weitere Forschung muß lehren, ob sich derartige Vorgänge auch noch bei anderen Mikroorganismen vorfindeu und ob sie primäre Erscheinungen sind oder nur Etappen eines Rückbildungsvorganges darstellen, die nur noch schwache Zengen des allmählichen

⁹) Harvrus führt außer diesem bisher im Tierreich einzig dastehenden Fall noch zwei ähnliche aus dem Pflauzenreich am (1889 p. 23). Ersten Desnidiacen, bei denen nach zu Baxv die Zellen, welche sich zur Bildung der Danerpore vereinigen, aus der Teilung einer Mutterzeile hervorgegengen sind, zweitens die Diatomee Achanntels berüpe, bei der mach Kazarvick asselbe der Fall sein soll. In einer späteren Arbeit hoffe ich für diese Erscheinung auch weitere Beispiele aus der Gruppe der Protozoen brüngen zu können.

Verlustes der geschlechtlichen Vorgänge bei diesen einfachen oder einfacher gewordenen Lebewesen sind. Hierzu anznregen war der Zweck dieser Zeilen.

Nachschrift.

Nach Fertigstellung dieser Arbeit erschien die ideenreiche Abhandlung von R. Hertwig "Die Protozoen und die Zelltheorie" (diese Zeitschrift Heft 1 p. 1). Verfasser kommt auf Grund der Entdeckung eines diffus verteilten Netzes von Kernsubstanzen bei Rhizopoden, das er Chromidialnetz nennt, zu ganz ähnlichen Vorstellnngen über die Kernverhältnisse der Bakterien wie ich, ohne dieselben selbst untersucht zu haben. Gerade die Polythalamien. bei welchen dies Chromidialnetz eine besonders hervorragende Rolle spielt und schon lange bekannt war (er hätte sie sehr zur Stütze seiner Ansicht verwerten können), hat er leider wenig berücksichtigt. Bezüglich der Bakterien spricht er sich folgendermaßen aus: "Den Bakterien und Oscillatorien möchte ich auf Grund der Untersuchungen anderer, besonders Bütschlis, ein von einem Chromidialnetz durchsetztes achromatisches Protoplasma zuschreiben, einen Zustand des Weichkörpers, der in mancher Hinsicht an die von HAECKEL für die Moneren postulierte Organisation erinnert, insofern also in der That ein zu einem besonderen Zellorgan differenzierter Kern noch fehlen würde "

Litteratur.

- Brefeld, A. (1881): Botanische Studien über Schimmelpilze. v. 4 1881 p. 51. Bötschli, O. (1890): Über den Bau der Bakterien und verwandter Organismen.
- Leipzig (Engelmann) 1890. Derselbe (1892): Untersuchungen über mikroskopische Schäume nnd das Protoplasma.
- Leipzig (Engelmann) 1892. Derselbe (1896): Weitere Ausführungen über den Bau der Cyanophyceen und Bakterien. Leipzig (Engelmann) 1896.
- ERNST, P. (1888): Über den Bacillus xerosis und seine Sporenbildung. In: Zeitschrift f. Hygiene u. Infekt.-Kr. v. 4 p. 36 1888.
- Derselbe (1889): Über Kern- und Sporenbildung bei Bakterien. In: Zeitschr. f. Hygiene u. Infekt.-Kr. v. 5 p. 428 1889.
- Fischer, A. (1891): Die Plasmolyse der Bakterien. In: Berichte der k. sächsischen Ges. d. Wissensch. Math.-physik. Kl. 1891 p. 52—74.
- Derselbe (1894): Untersnebungen über Bakterieu. In: Jahrb. f. wiss. Botanik. v. 27 1894 Heft 1.

Derselbe (1897): Untersuchungen üher den Ban der Cyanophyceen und Bakterien. Jena (Gustav Fischer) 1897.

Flügge, C. (1896): Die Mikroorganismen. Leinzig (Vogel) 1896.

FRENZEL, J. (1891): Üher den Ban und die Sporenbildung grüner Kanlqunppenhazillen. Ein Beitrag zur Kenntnis der Bakterien. In: Zeitschr. I. Hygiene n. Infekt.-Kr. v. 11 p. 207 1891.

Derselbe (1891a): Der Zellkern und die Bakterienspore, In: Biolog. Centralbl v. 9 No. 24 1891.

Herrwig, R. (1898): Üher Kernteilung, Richtningskörperbildung und Befruchtung von Actinosphaerium Eichborni. In: Abh. Akad. München, II. Kl. v. 29 Abt. 111 1888.

Kern (1881): Über ein neues Milchferment ans dem Kankasns. In: Bull. Soc. natur. Moscou. 1881 No. 3.

Mioula, W. (1897): System der Bakterien. Handlinch der Morphologie, Entwicklungsgeschichte und Systematik der Bakterien. I. Bd. Allgemeiner Tell-Jena (Ginstar Fischer) 1897.

NENCKI, M. n. Schaffer, F. (1879): Über die chemische Zusammensetzung der Fäulnisbakterien. In: Jonra. f. prakt. Chemie. N. F. v. 20 1879 p. 461

Prazmowski (1880): Untersuchungen über die Entwicklungsgeschichte und Fermenthildung einiger Bakterienarten. Leipzig 1880.

Schauden, F. (1895): Ther den Dimorphismas der Foraminiferen. In: Sitzungsber. Ges. naturf. Fr. Berlin. 1895 No. 5 p. 87. Derselbe (1895): Untersuchungen an Foraminiferen. I. Calcitula polymorpha

Roboz, In: Zeitschr. f. wiss. Zool. v. 59 1895 p. 191. Derselbe (1895); Über Plastogamie bei Foraminiferen. In: Sitznngsber, Ges. naturf.

Fr. Berlin. 1895 No. 10 p. 179.

Derselbe (1896): Über die Kopulation von Actinophrys sol Ehrbo. In: Sitzungsber.

Akad, Wiss, Berlin. 1896 v. 2 p. 83.

Derselbe (1900): Untersuchungen über den Generationswechsel bei Coccidien. In:

Zool, Jahrb. Abt. Anat. v. 13 Heft 2 1900 p. 198. SCHEWILKOFF, W. (1823): Über einen neuen bakterienähnlichen Organismus des Süsswassers. In: Verh. d. naturh.-medic. Vereins Heidelberg. N. F. v. 5

1893 p. 44. Weigert, C. (1887): Neuere Vererbungstbeorien. In: Schmidt's Jahrbücher der gesamten Medicin. 1887 No. 215 p. 89f.

Tafelerklärung.

Tafel 10.

Alle Figuren heziehen sich anf Bacillns hütschlii ans dem Darm von Periplaneta orientalis.

Fig. 1—31 sind anch dem lebenden Ohjekt gezeichnet, die Umrisse and groben Strukturen wurden hierbei mit Hilfe des Abbé'schen Zeichenapparates nachgezogen. Alle übrigen Figuren sind nach Präparaten, die in verschiedener Weise fäsiert und, wo nicht anders angegeben, mit Eisenalaun-Hämatoxylin gefärht waren, mit Hilfe des Zeichenapparates entworfen. Vergrößerungen: Fig. 1-31, 1a, 39, 50-52, 54-61, 68, 72, 73 ca. 1000/,. Fig. 1b-1d, 32-38, 40-49, 53 ca. 2100 ... Fig. 62-67, 69-71 ca. 1750 1.

Fig. 1-8. Querteilungsstadien des Stähchens.

Fig. 1a. Bacillus mit Geißeln; Trockenpräparat, Löffler'sche Färbung.

Fig. 1b. Kleiner Teil eines Längsschnittes, nm die Struktur der Membran zu zeigen: Osminmsänredämpfe.

Fig. 1c. Dasselbe, aber die Membran hat sich von dem Alveolarsaum des Plasmas, wahrscheinlich infolge Quellung, abgehoben. Sublimat-Alkohol-Eisessig. Eisenbämatoxylin.

Fig. 1d. Kleines Stück von der Oberfläche der Membran von einem leeren (nach Bildnug der Sporen) Bacillus. Osminmsäuredämpfe. Kaisertinte.

Fig. 9-21. Stadien der Sporenbildung des Stäbebens.

Fig. 9. Man bemerkt die gröbere Grannlierung des Alveolensystems gegenüber den gewöhnlichen, vegetativen Stadien (Fig. 1-8).

Fig. 10-11. Auftreten der stärker lichtbrechenden Scheidewand.

Fig. 12. Die Scheidewand verschwindet wieder allmählich.

Fig. 13. Plasmaströmung veranlaßt eine längsfaserige Anordnung der Alveolen und Granula.

Fig. 14. Ansammlang der gröberen Grannlationen zu einem geschlängelten Bande in der Mitte der Zelle und Beginn der Anhäufung der Körnchen an den beiden Polen.

Fig. 15. Weiter vorgeschrittenes Stadium dieses Vorganges.

Fig. 16. Die Sporenanlagen haben ihre größte Ausdebnung erreicht.

Fig. 17. Die Sporenaplagen schrumpfen stark zusammen, wobei sie Flüssigkeit abgeben und daber stärker lichtbrechend werden, ihre alveolär-körnige Struktur wird undentlicher.

Fig. 18. Die Sporenanlagen sind noch stärker kontrabiert, um dieselben macht sich eine schwächer lichtbrechende, byaline Zone bemerkhar; das granulierte Band in der Mitte der Zelle hat sich von den Sporenanlagen gelöst.

Fig. 19. Die Sporenanlagen haben sich mit einer Membran nmhüllt, die beiden Bestandteile des Sporeninhalts sind noch zu erkennen, an den inneren Polen der Sporen sammelt sich eine stärker lichthrechende Substanz an, während der Rest des Zellinhalts sich nach der Mitte der Zelle zu kontrahiert.

Fig. 20. Die stärker lichtbrechende Substanz an den inneren Polen der Sporen hat sich kappenartig über die letzteren ausgebreitet und läßt nur einen kleinen Teil des anseren Pols der Sporen frel. Die Spore ist so stark lichtbrechend geworden, daß man in ibrem Innern keinerlei Strukturen mehr erkennen kann.

Fig. 21. Sporen fertig ansgebildet.

Fig. 22-26. Verschiedene Formen der Sporen, die sich frei, nach Zerfall der Mutterzellen, in den Fäces von Periplaneta finden.

Fig. 27-31. Auskeimung der Spore im Darmsaft von Periplaneta.

Fig. 32. Teil eines vegetativen Stäbchens, nm die feinere Plasmastruktur und die feine Granulation dieser Stadien zu zeigen. Osmiumsäuredämpfe, Eisenhāmatox vlin.

Fig. 33-38. Die Bildung der Scheidewand und ihre Spaltung bei der Teilung der Zelle. Sublimat-Alkohol. Eisenhämatoxylin.

Fig. 39. Ein in Ouerteilung hefindliches Stäbchen, hei welchem der kleinere ohere Teil die feine Grauulierung der vegetativen Zellen, die größere untere die grobe Körnelung der Sporen hildenden Zellen zeigt. Snhlimat-Alkohol. Eisen-

Fig. 40-41. Stücke von Zellen mit grober Körnelung. Die beiden Figuren stellen etwa die beiden Extreme des Vorkommens dar. Sublimat-Alkohol. Grenacher's Hămatox vlin.

Fig. 42. Partie um die Scheidewand in einer grob granulierten Zelle. Osmiumsäuredämpfe. Eisenhämatoxvliu.

Fig. 43. Stäbchen, welches während der Plasmaströmung fixiert wurde: entspricht etwa Fig. 13. Osmiumsäuredämpfe, Eisenhämatoxyliu.

Fig. 44-49 entsprechen etwa den Fig. 15-20 und stellen sechs auf einander folgende Stadien der Sporenhildung dar, wohei wegen des Raummangels unr die Hälfte der Zelle gezeichnet wurde. Suhlimat-Alkohol, Eisenhämatoxylin.

Fig. 50-52. Drei Stadien der Auskeimung der Spore. Sublimat-Alkohol. Eisenhämatox vlin.

Fig. 53. Eine reife, mit Suhlimat-Alkohol fixierte Spore wurde unter dem Deckglas zerdrückt und mit Grenachen's Hämatoxylin gefärht.

Alle ührigen Figuren der Tafel stellen Kunstprodukte, die bei der Praparation entstanden sind, oder ahn orme Entwicklungsstadien des Bacillus dar

Fig. 54. Buckelförmige Ahhebuug der Membran infolge von Quellung. Suhlimat-Alkohol-Essigsäure, Grenacher's Hämatoxvliu.

Fig. 55. Ringförmige Faltenhildung der zuerst gequollenen, dann geschrumpften Membran. Platinehlorid-Osmjum-Essigsänre, Alkohol in steigender Konzentration.

Fig. 56. Zelle, dereu Plasma an der linken Hälfte gequollen, rechts geschrumpft ist. Dieses Kunstprodukt ist wahrscheinlich dadurch entstanden, daß das Fixierungsmittel (Herrmann'sche Lösnug), das unter dem Deckglas zugesetzt wurde, von einer Seite an das Ohjekt herantrat.

Fig. 57-60. Strukturveränderungen der Zellen beim Absterben (cf. Text).

Fig. 61. Plasmolyse des Zellinhalts. Alkohol absolutus, dann getrockuet. Fig. 62. Abnorme Aneinauderreihung der stärker färbharen Köruchen im

Plasma zu grohen Fäden und Balken. Fig. 63. Plasmaströmung in einer Zelle mit abnormer Körnelung.

Fig. 64. Entwicklungshemmung während des Beginnes der Sporenbildung es unterhlieh die Bildnug des geschläugelten Fadens, die Zelle hat die Sporenanlagen durch dunkler färhhare Querwände von dem übrigen Inhalt getreuut.

Fig. 65. Zelle, die während des Beginnes der Sporenhildung (das Körnerhand war schon gehildet) unter Vaknolenbildnug abstarh.

Fig. 66. Abnorme Vakuolenhildung (?) in einer jungen Sporenaulage. Fig. 67. Plasmolyse eines in Sporenbildung hegriffenen Stäbcheus; fixiert mit

Alkohol absolntus, dann getrocknet. Fig. 68. Entwicklungshemmung bei einer Spore; während die obere regelrecht

ansgehildet ist, finden sich an Stelle der unteren nur einige grobe, stark färbbare Körner. Suhlimat-Alkohol, Eisenhämatoxyliu.

Fig. 69. Ähuliches Stadium; die untere Sporenanlage zeigt aber außer den Körneru noch eine sie teilweise verhindende, diffus färhhare strukturlose Substanz. Suhlimat-Alkohol, Eiseuhämatoxvlin.

- Fig. 70. Die untere Sporenanlage zeigt ahnormerweise die drei bei der normalen Spore in einander geschachteiten Teile neben einander. Sublimat-Aikobol, Eisenhämatoxylin.
- Fig. 71. Plasmolyse bei einem Stäbchen, dessen Sporen beinahe fertig waren; fiziert mit Alkohol absolutus, dann getrocknet.
- Fig. 72. Abnormes Teilungsstadinm bei einem sehr langen Stäbchen; zwei Scheidewände fertig, von den zwei mittleren sind die Anlagen zu erkennen. Sublimat-Alkohol, Eisenhäumstoxylin.
- Fig. 73. Abnorme Bildung des Sporenfadens bei einem sehr langen Stäbchen. Sublimat-Alkohol, Eisenhämatoxylin.

Der gegenwärtige Stand unserer Kenntnisse von den flagellaten Blutparasiten.

Zusammenfassende Übersicht

von

Dr. G. Senn,

Privatdozent der Botanik an der Universität Basel.

seit meiner in Verbindung mit Dr. vos Wastelawst (1900) verüfentlichten Arbeit über die Blutparasiten der Ratten ist auf diesem Gebiete, besonders von französischen Forschern, so rege genebiett worden, daß manche Fragen morphologischer und entwicklungsgeschichtlicher Natur zum Teil beantwortet, zum Teil ihrer Beantwortung näher gerückt sind. Es lohnt sich darum wohl, die Resultate der zerstrenten Publikationen zu einem umfassenden Bilde zusammen zu stellen, um so mehr, als die wichtigsten derselben erst nach dem zusammenfassenden Werke Dorizzis's (1909) erschienen sind.

Die flagellaten Blutparasiten können in zwei gut definierten Gattungen untergebracht werden, von einigen weniger bekannten abgesehen, die nachträglich noch sollen erwähnt werden. Gut unterrichtet sind wir über die Morphologie von Trypanosoma; anch die Entwicklungsgeschichte eniger Arten dieser Gattung is ziemlich vollständig bekannt. Die zweite Gattung, Trypanoplasma, ist gut definiert, dagegen morphologisch noch nicht genügend, entwicklungsgeschichtlich gar nicht untersuch.

I. Trypanosoma.

a) Morphologie und Entwicklungsgeschichte.

In die Gattung Trypanosoma muß Herpetomonas Lewisi Kent einbezogen werden, ') da durch die Untersuchungen Laveran et Mesall's (1901, c) über die Froschparasiten festgestellt wurde, daß jene Organismen wie die Rattenparasiten mit einer Geißelwurzel ausgerüstet sind, wodurch jegliches Unterscheidungsmerkmal zwischen diesen beiden Gattungen dahinfällt.

Über den Periplast wurden keine neueren Beobachtungen gemacht. Laveran et Mesnik (1901, c) sprechen von demselben als einer "surface chromatique", wohl infolge ihrer Färbbarkst, die derjenigen des Kernes ähnlich ist. Da aber eine Übereinstimmung in dieser Beziehung keinen Beweis für die gleiche chemische Beschaffenheit, sondern nur für eine ähnliche Dichtigkeit liefert, ist eine solche Bezeichunung nicht gerechtfertigt. Diese Thatsache muß dagegen bei der Deutung der Geißelwurzel berücksichtigt werden, was bisher zu wenig geschehen ist.

Die Geißelwurzel wurde für sämtliche acht Arten durch Färbung nachgewiesen, nur sind die Ansichten über ihren morphologischen Wert immer noch geteilt. Laveraan et Missin. (1901, b) bezeichnen dieselbe schlankweg als Centrosom, indem sie sich auf die Analogie mit den tierischen Spermatozoen berufen, bei denen die Anlesenfäden von Centrosomen ausgehen, welche bei der Kerntellung als Attraktionssphären fungieren. Stassano (1901, b) will den fruglichen Körper wieder, wie Plimmen a. Brandford (1901) will den fruglichen Körper wieder, wie Plimmen a. Brandford in der Ansicht Laveras et Missin's nicht so ganz unvereinbar hält. Trotz den Argumenten letzterer Antoren mit 6:ha nneiner frühren Auffassung festhalten, wonach die Geißelwurzel nicht als Centrosom, sondern als ein vom Kern umabhängiger, zum Periplast gehörender Blepharoblast aufzufassen ist, da sie sich wie der Periplast färben und samt diesen wom fübrigen Plasma trennen

b) Die Gattung Herpetomonas (nicht Herpetosoma, wie Dorzus 1901 schreiht) beiht trotzlem bestehen zur Aufnahme des Parasiten der Stubenflige (Benswrr) und des Trilohns [Gersena), die ich (1900), von der Bersena'schen Nomenklatur abwiehend, zu Leptomonas stellte, welche Gattung Kasv für den Parasiten des Trilohns geschaffen hate. Es ist deshalb die Gattung Leptomonas zu streichen. Vgl. Léora, Comptes Rendus Acad. Sciences. 17. März 1902. vol. 134 p. 665 ff.

läßt, was von einem Centrosom nicht erwartet werden dürfte. Ich "betrachte" (Laveran et Mesnil 1900, p. 976) die Geißelwurzel somit nicht als Verdickung des Periolasten; sie ist eine solche.

Bei allen Blutparasiten wurde festgestellt, daß die Geißel resp. der verdickte Saum der nudulierenden Membran vom Blepharoblast ausgeht, sich längs des Zellleibes hinzieht und als freie Geißel austritt. Dieses geißeltragende Ende wurde fast allgemein als das Vorderende bezeichnet, während Schusbure at Burpano (1990) dasselbe aus nicht ersichtlichen Gründen bei Trypanosoma equiperd um Doflein das hintere nennen.

Der Kern aller Trypanosomen wird als eiförmig nnd mehr oder weniger feinkörnig beschrieben.

Über die Art der Vermehrung gehen die Ansichten etwas mehr auseinander. Es ist jedoch hervorzuheben, daß Laveran et Mesnil (1900) meine, in Verbindung mit Dr. von Wasielewski gewonnenen Resultate am Rattenparasiten in allen Punkten bestätigten und anch für die anderen Arten, bei denen die Fortpflanzung überhaupt zur Beobachtung kam, als einzige Vermehrungsart die Längsteilung im beweglichen Zustand festgestellt wurde; so bei Tr. Le wisi, Brucei, equiperdum und wahrscheinlich auch Evansi, während Teilungsstadien von Tr. sanguinis, Theileri, Remaki und Soleae noch nicht zur Beobachtung gelangten. Die rasche Vermehrung, die zur Bildung von rosettenartigen Colonien führt, wurde von Laveran et Mesnik (1900) für Trypanosoma Lewisi ebenfalls nachgewiesen und von Schneider et Buffard (1900) anch für Tr. equiperdum angegeben, während solche bei Tr. Bruce i nach den Untersuchungen LAVERAN et MESNIL'S (1901, a) nicht vorznkommen scheinen. Jedenfalls bestätigten sich in keinem Falle die früheren Angaben einer Querteilung oder einer Segmentation, weder für Tr. Lewisi (RABINOWITSCH B. KEMPNER 1899) noch für Tr. Brucei (PLIMMER and Bradford 1899).

Was, wie Dofflein (1901 p. 63) meint, in einigen Figuren von Rabinowitsch il. Kempise für das Vorhandensein einer Kopulation resp. Sexualität sprechen soll, ist mir nicht klar, besonders da die fraglichen Bilder offenbar nicht nach den besten Präparaten an-

gefertigt sind. Auch die sehr positiven Angaben Bradford PLIMMIN'S (1992) üher Kopulation bei Tryp no no non B. Truc ei sind nicht einwandfrei, da sie nicht auf fortgesetzter Beobachtungen an verschiedenen Individuen beruhen. Die inmerhin auffälige Aneinanderlagerung zweier bis mehrerer Parasiten mit dem Hinterende wurde von LAXERAR ett MESNIL (1992) als Agglutination erkannt, die bei ungdinstigen Verhältnissen eintritt und oft der Vorbote des Todes, also nicht der Begrim eines neuen Entwicklumgserklus ist.

Über das Verhalten der einzelnen Zellbestandteile während der Teilnng ist folgendes bekannt geworden:

Sowohl bei Tr. Lewisi, als equiperdum (?) und Brncei wurde direkte Kernteilung nachgewiesen, die der Teilung der Geißelwurzel bald (bei Brucei immer) vorausgehen, bald derselben folgen kann. Auch letztere vermehrt sich durch Teilung, die wohl in einer Durchschnürung besteht. Während bei Tr. Lew isi kaum ein basales Stück der Geißel auf das Tochteriudividnum übergeht, spaltet sich dieselbe nach Laveran et Messu. 1902) in ihrer ganzen Länge. Dadurch ist ein Teilungsmodus der Geiße bekannt geworden, wie er bei freilebenden Flagellaten noch nie einwandfrei nachgewiesen wurde. Dauerstadieu von Trypanosomen kamen noch nie zur Beobachtung.

b) Artsystematik.

Eine Artsystematik der Trypan osomen wird ganz verschieden ansfallen, je nachdem sie vowiegend auf der Morphologie oder auf physiologischen Eigenschaften beruht. Vom Standpunkt des Systematikers sollte allein die Morphologie entscheiden; es hat sich jedoch herausgestellt, daß ein und derselbe Parasit seine Gestalt oft mit dem Wirt etwas wechselt. Da aber die Grenzen, innerhalb deren die Form der Trypanosomen schwankt, auch nicht genau festgestellt sind, mnß man vorlänfig bei der systematischen Einteilung die physiologischen Eigenschaften mehr in den Vordergrund treten lassen, als es vielleicht später gerechliefteit erscheinen wird.

Vorläufig müssen wir ca. acht sichere Arten aufführen, die mehr oder weniger gut von einander unterschieden werden können. Über ihre gegenseitige engere oder entferntere Verwandtschaft kann nichts Genaues augegeben werden. Morphologisch nahe verwandt scheinen die Arten Tr. Lewisi, equiperdum. Evansi und Theileri zu sein, da sie alle durch ein spitzes Hinterende ausgezeichnet sind. 348 G, Senn

1. Trypanosoma sanguinis Gruby.

Syn.: Paramaecium loricatum oder costatum Mayer 1843.

Syn.: Paramaecium ioricatum oder costatum mayer 18 Amoeba rotatoria Mayer 1843.

Amoeba rotatoria Mayer 1843. Undulina ranarum Ray Lankester 1871,

Paramaecioides costatus Grassi 1882.

Trypanosoma rotatorium (Mayer) Laveran et Mesnil 1901.

Wirte: Frösche: Rana esculenta, temporaria; Hyla arborea; auch in deren Larven.

Größe: Länge 40-80 µ.

Breite 5—10 µ,

Geißellänge 10-12 u.

Zelle lanzettlich, zuweilen halbmondförmig. Periplast häufig mit Längsstreifen. Geißelwurzel etwa am Eude des hinteren Körperdrittels gelegen. Undulierende Membran breit. Unter ungünstigen Verhältuissen Körper oft breit oval (Paramaecioides Grassi).

Art der Vermehrung und der Übertragung auf die Wirte uubekannt. Noch keine pathogenen Wirkungen beobachtet.

Trypanosoma Soleae Laveran et Mesnil (1901, f).

Wirt: Solea vulgaris ans dem Kanal La Manche. Größe: Zelllänge 32 µ,

Geißellänge 8 u.

Zelle lineal-lanzett. Periplast gestreift, Geißelwurzel relativ groß, nahe dem spitzen Hinterende gelegen. Kern weit davon entfernt, etwa in der Körpermitte. Undulierende Membran dentlich. Geißel relativ kurz.

Vermehrung, Übertragung und pathogene Wirkungen noch nicht bekannt.

3. Trypanosoma Remaki Laveran et Mesnil (1901, f).

Remak in Cannstadts Jahresbericht 1842 p. 10. Wirt: Hecht.

Größe: Forma parva: Länge 14-15 µ.

Brcite 1,4 µ. Geißel 14 µ.

Forma magna: Länge 26-28 μ.

Breite 2-21/2 μ. Geißel 17-19 μ.

Kürper lang zugespitzt, besonders vorn. Periplast glatt. Geißelwurzel im Hinterende gelegen. Undalierende Membran sehwach entwickelt. Kern am Anfang des vorderen Körperdrittels gelegen. Die beiden Formen viellelcht zwei Arten. Vermehrang. Übertragung und pathogene Wirkungen unbekannt.

4. Trypanosoma Lewisi (Kent) Laveran et Mesnil 1900,

Syn.: Herpctomonas Lewisi Kent.

Wirte: Mus decumanus, Mus rattus, rnfescens, und im Hamster, Cricetus arvalis.

Größe: Länge 8-30 µ incl. Geißel.

Breite 2-3 u.

Zelle schmal lanzettlich. Hinterende ausgezogen. Periplast glatt. Geißelwurzel als kurz stabförmiger Körper quer zur Längsachse der Zelle im Hinterende liegend. Kern im vegetativen Stadium meist im vorderen Körperdrittel gelegen. Undulierende Membran dentlich.

Vernehrung durch rasch wiederholte Längsteilung, wobei Kern oler Geißelwurzel zich zuerst teilen. Durch Aneinanderhaften der Tochterindividue netstehen häufig rosettenförmige Kolonien, in denen die Mutterzeile häufig noch durch hire beträchtliebe Größe erkennhar ist. An den jüngsten Individuen noch keine nuch lierende Membara erkennhar.

Übertragning von Wirt zu Wirt wohl durch Länse und Flöhe.

Pathogene Wirkungen zuweilen beobachtet Trod geimpfter Tierel, Infizierte wilde Batten befinden sich anscheinend wohl. Der morphologisch nicht unterscheidbare Parait des Hausters nicht auf die Batten übertraghar ehens wenig der Rattenparasit auf den Hauster. Innerhalb dieser Art somit zwei physiologisch versichieden Rassen ansgebüldet.

5. Trypanosoma equiperdum Dorlein (1901).

Syn.: Tr. Rongeti Laveran et Mesnil (1901, d).

Wirte: Equiden, besonders Pferde und Esel; auch auf Hinde, Kaninchen, Ratten, weiße Mäuse durch Impfung übertraghar, nicht auf Wiederkäuer (Nocand 1901).

Größe: Länge 25-30 μ ohne Geißel. Breite 1-5 μ.

Hinterende schnabelförmig mit der Geißelwurzel; im Vorderende der Kern. Undulierende Membran dentlich.

Vernehrung durch Längsteilung, die nach Scutzungen et Berpann (1909) von hinten und vorne zugleich ausgeben soll. Vorher Annilherung des Kerns an die Geisselswurzel. Bosetenbildung durch Aneimanderhaften der Tochterzellen. Übertrangung bei den Engidien beim Cotius. Die besonders bei Perfent Gittliebe Reschälkrankheit oder Donrine crzeugend. Die Esel scheinen widerstandsfühiger zu sein.

6. Trypanosoma Eransi Steel.

Wirte: Pferde, Kamele, Elefanten, Büffel; die Parasiten sollen anch anf Hunde und Affen übertragen werden können.

Größe: Länge 20—30 µ.

Breite 1-2 µ.

Hinterende zngespitzt.¹) Lage von Blepharohlast und Keru nicht bekannt. Undulierende Membran dentlich. Vermehrung wohl auch durch Längsteilung, wobei auch Rosettenhildung vor-

kommt. Übertragung wohl durch Fliegen. Pathogene Wirkung. In Indien die Surrakrankheit erzengend, die

sich in recurrentem Fieher und Zerstörung der roten Blutkörperchen äußert.

Trypanosoma Theileri Laveran (1902).

Wirte: Ansschließlich Boviden. Größe: Länge 50 µ incl. Geißel.

Breite 3—5 μ.

1) Spricht gegen die oft hehauptete Identität mit dem Parasiten der Nagana. Tr. Brancei, der ein stumpfes Hinterende hat. Die Frage harrt noch einer definitiven Beantwortnug. 350 G. Senn

Hinterende lang ausgezogen mit rundlicher Geißelwurzel. Kern in der Körpermite. Plasma mit vielen "Chromatin"-Körnern. Undulierende Membran breit. Freier Teil der Geißel etwa ¹/₄ der ganzen Körperlinge ansmachend.

Vermehrung und Art der Übertragung nicht bekannt.

Pathogene Wirkung: Anämie mit oder ohne Fieber, seltener perniciöse Anämie und rascher Tod. In Südsfrika.

8. Trypanosoma Brucei Plimmer and Bradford.

Wirte: Rinder, Büffel, Pferde, Esel, Kamele, Ziegen, Antilopen, Schweine, Hunde, Hyänen.

Größe: Länge 25-30 a incl. Geißel.

Breite 1.5—2.5 µ.

Zelle ziemlich breit; Hinterende stnmpf; in demselben liegt der Blepharoblast. Undulierende Membran breit. Kern etwa in der Mitte des Körpers. Im Vorderende rot färbbare Körperbien.

Vermehrung durch Längsteilung. Znerst teilt sich der Blepharoblast. Die Geißel spaltet sich vom Blepharoblast ausgehend bis nach dem Vorderende. Rasch sich folgende, zur Rosstenbildung führende Längsteilungen hier nicht beobachtet.

Übertragnng darch die Tsetse-Fliege (Glossina morsitans). In Afrika die Nagana oder Tsetse-Fliegenkrankheit erzeugend, die mit raschem oder langsamem Verlauf meist tötlich ansgeht.

Der Erreger des Mal de caderas, Krnppen-Krankheit der Equiden im Centrum von Südamerika, scheint morphologisch mit Tr. Brucei identisch zu sein (Lavrans et Messu. 1902).

Ungenügend bekannte, vielleicht auch zu Trypanosoma gehörende Blutparasiten.

Außer diesen mehr oder weniger gut bekannten Arten sind noch verschiedene eingeißlige Blutparasiten zur Gattung Trypanosoma gerechnet worden, die aber zum Teil sicher nicht dazu gehören (Tr. Balbianii Certes LAVERAN et MESSIL 1901, g), oder noch so mangelhaft bekannt sind, daß eine Einreihung derselben vorläußg noch unmöglich ist.

So wnrde ein Trypanosoma im Blute malariakranker Menschen von Nepuru (1888) gefunden, ebeuso von Dr. Cuttox (bei Laverax 1902 angegeben). Genaues über seine Morphologie und sonstigen Eigenschaften ist aber noch nicht bekannt.

Anderdem zählt Duteks (1901) die beiden von Mitmontanom (1884) beschiebenen Arten von Haematomonas zu Trypanosoma, wovon die eine im Blute des Schlammpeizgers, Cobitis fossilis, die andere in der Karansche, Carassins vulgaris, vorkommt. Beide sind mit einer undallerenden Membran und einer Geißel versehen, so daß die Parasiten, besonders H. carassili, einem Trypanosoma sehr ähnlich sinde Bevor jedoch die Kern- und Geißel-

verhältnisse aufgeklärt sind, erscheint eine Einbeziehung der beiden Parasiten verfrüht.

Die Befunde Danizewan's (1886 u. 1889) bedürfen ebenfalls noch dringend der Nachnnterschung und der Sichtung. Die wenigsten der von ihm beschriebenen Trypanosomen können identifiziert werden. Die große Zahl der Tiere, bei denen Danizewan solche fand, ist jedech bemerkenswert; er beodachtete Trypanosomen im Blute von Cyprinus carpio, Tinca vulgaris, Cobitis fossilis, Cabrabatula, Esox lucius, Perca fluviatilis und Carassius vulgaris. Elnige seiner Parasiten dürften mit den Hämatomonadem Mirsopransow's identisch sein.

Trotz der regen Thätigkeit, die in den letzten Jahren auf diesem Gebiete entfaltet wurde, sind somit viele Fragen rein morphologischer und systematischer Natur noch keineswegs beautwortet.

II. Trypanoplasma.

Die zweite zu den Blutparasiten gehörende, gut definierte Gattung ist Trypanoplasma (Laveran et Mesnil 1901, f), von der allerdings nur die Morphologie bekannt ist, während Angaben über die Teilung, deren Kenntnis besonders bei dieser Gattung wertvoll wäre, noch völlig fehlen. Der Besitz von zwei Geißeln unterscheidet sie von Trypanosoma, die nicht von einem kleinen Blepharoblasten ausgehen, sondern von einem größeren, eiförmigen Körper, dem gegenüber ein zweiter, gleich großer und leichter färbbarer liegt und der nach Laveran et Mesnil als der eigentliche Kern anzusprechen ist. während der andere Körper von denselben Forschern als Centrosom aufgefaßt wird. Ob diese Dentung richtig ist, bedarf noch sehr der Nachprüfung, da aus der Beschreibung nicht hervorgeht, ob beide kernartigen Körper im Plasma eingebettet siud, oder ob der eine derselben, speziell der als "Centrosom" gedeutete, ein echter Blepharoblast, also ein Organ des Periplasten ist. Wegen der Vernachlässigung einer Untersuchung in dieser Richtung steht LAVERAN et MESNIL'S Vermutung einer Analogie mit Amoeba binucleata auf schwachen Füßen. Wäre die Natur des an der Insertionsstelle der Geißelu gelegenen Körpers bekannt, so könnte die von Doflein (1901 p. 54-55) entwickelte Hypothese über die Entstehung der undulierenden Membrau bei Trypanosoma auf ihre Richtigkeit geprüft werden. Angenommen, die unduliereude Membran sei, wie DOFLEIN anninmt, aus einer Schleppgeißel entstanden, so müßte erst noch die Frage beantwortet werden, weshalb dann die undulierende Membran nicht bis ans hintere Körperende verläuft und weshalb 352 G. Sean

der Blepharoblast am hinteren Ende der undnlierenden Membran und nicht au irgend einer anderen Stelle derselben liegt. Sowohl aus den morphologischen Verhältnissen bei Trypanosoma, als auch bei Trypanoplasma geht vielmehr hervor, daß die undulierende Membran ein einheitliches Organ iber

Die eine der aus besagtem kernartigen Körper entspringenden Geißeln bildet den Saum der undulierenden Membran, die sich bis an das vordere Ende fortsetzt, während dort der verdickte Saum als freie Geißel austritt. Das zweite Bewegungsorgan entspringt ebenfalls an dem kernartigen Körper, läuft vielleicht als Saum einer allerdings nur schwach entwickelten undulierenden Membran um das stumpfe Hinterende des Körpers herum, um dann unter scharfer Rückwärtsbiegung auszutreten und sich als freie Geißel nach hinten zu richten.

Die einzige, genauer bekannte Art dieser Gattung ist:

Trypanoplasma Borreli Laveran et Mesnil (1901, f.). Wirt: Scardinius erythrophthalmus.

Größe: Länge excl. Geißeln 20 μ. Freie Teile der Geißeln je 15 μ.

Körper zusammengedrückt, oft sichelförmig gebogen. Vorderende spitz. Hinterende stumpf. Gegen das hintere Drittel des Körpers hin zwei längliche, rot fürbare Körper geligen; der, der konkvæn Seite anliegende vielletich als Kern, der der konvæen Seite anliegende vielleticht als Blepharoblast aufzufassen; aus letzterem entspringen beide Gelübn.

Ungenügend bekannte, vielleicht auch zu Trypanoplasma gehörende Blutparasiten.

Zweigeißlige Blutparasiten der Fische wurden schon von Chalachenkow (1888) erwähnt und ihre Vermehrung durch Längsteilung beobachtet.

Vielleicht gehört auch der zweigeißige Blutparasit Lanus? Trypanomonas Danilewskyi (Laus 1891) hierher, der ebenfalls eine undullierende Membran besitzt, welche aber wohl den ganzen Körper entlang läuft. Da bei diesem Organismus wie bei den von Chalachuskow beobachteten über die Kernverhältnisse etc. nichts bekannt ist, ist eine Einreibung derselben zur Zeit noch nicht möglich.

III. Systematische Stellung von Trypanosoma und Trypanoplasma.

Die flagellaten Blutparasiten Trypanosoma und Trypanoplasma bilden wohl eine physiologisch, aber keine morphologisch einheitliche Gruppe. Die verschiedene Anzahl von Gelßeln spricht des bestimmtesten dagegen, wenn auch der gemeinsame Besitz einer undnlierenden Membran au eine nährer Verwandtschaft denken ließe. Da jedoch die ebeufalls parasitische, 4 geißige Trichomonas auch eine undulierende Membran besitzt, muß das parasitische Leben in einer mehr oder weniger zähen Flüssigkeit als Ursache der Ausbildung einer solchen angesehen werden. Dies vorausgesetzt, erscheint Trypanopana als eine ransitisch modifizierte Oicomonadacee, Trypanoplasma als eine aus denselben Ursachen veränderte Bodonacee, während Trichomonas eine entsprechend angepaßte Tetramitacee ist. Die ähnliche Organisation dieser Organismen wäre somit als eine Konvergenzerscheinung aufgufassen.

Wo, innerhalb der Oicomonadaceen, Trypanosoma ambesten uutergebracht wird, kaun noch nicht festgestellt werden. Vielleicht zeigen die beiden Arten der parasitischen Gattung Herpetomonas, bei der es aber noch nicht zur Ausbildung einer undulierenden Membran gekommen ist, Ähnlichkeit der inneren Organisation (Kernstruktur?), sodaß sie einen Übergang von der freilbenden Oicomonas zum obligat parasitischen Trypanosoma bildete. Trypanoplasma läßt sich bei den Bodonaceen nicht an eine bestimmte Porm näher anschließen; sie ist als speziell differenzierte Gattung neben Bodo zu stellen.

IV. Impfversuche, Immunität.

Über die große Anzahl von Publikationen über Impfversuche der verschiedenen, spzeiell pathogenen Parasiten auf verschiedene Wirte und die Erzielung aktiver oder passiver Immunität zu berichten, liegt außerhalb des Rahmens dieses Berichtes. Die Arbeiten LAVERAN et MESSIL's in den Annales de Ifustitut Pasteur (1901 nnd 1902) enthalten die wichtigsten Thatsachen und verweisen auf die einschlägige Litteratur.

Basel, Botanisches Institut, 16. April 1902.

Litteraturverzeichnis.

Bradford, J. R., Plimmer, H. G. (1902): The Trypanosoma Brucel, the Organism found in Nagana or Tsetse Fly Disease. Quart. Journ. Microscop. Science. vol. 45.

Chalachnikow (1888): Recherches sur les parasites du sang. Charkow. Danlewski (1886): Biologisches Centralbiatt Bd. 5.

Derselbe (1889): Parasitologie comparée du sang. Charkow.

- DOPLEIN (1901): Die Protozoen als Parasiten und Krankheitserreger. Jena. Labré (1891): Bulletin de la Société Zool. de France.
- LAVERAN, A. (1902): Snr un nonvean Trypanosome des bovidés. Comptes Rend. Acad. Sciences. vol. 134 p. 512—514. 3. März.
- LAVERAN, A., et MESNIL, F. (1900): Sur le mode de multiplication du trypanosome du rat. Compt. Rend. hebdom. Soc. Biologie p. 976—980, 17. Nov.
- Dieselben (1901a): Sur le mode de reproduction du Trypanosome du Nagana, Compt. Rend. bebdom. Soc. Biol. p. 326—329. 23. März.
- Dieselben (1901 b): Sur la nature centrosomique du corpnaenle cbromatique postérieur des trypanosomes. Compt. Rend. hebdom. Soc. Biol. p. 329-331. 23. März. Dieselben (1901c): Sur la structure du Trypanosome des grenonilles et sur l'extension du genre Trypanosoma Gruby. Compt. Rend. hebdom. Soc. Biol. p. 678
- —680. 23. Juni.
 Dieselben (1901 d): Sur la morphologie et la systématique des Flagellés à membrane ondulaute. Compt. Rend. Acad. Sciences vol. 133 p. 131—137. 15. Juli.
- Dieselben (1901 e): Recherches morphologiques et expérimentales sur le Trypanosome des rats. Annales de l'Institut Pasteur vol. 15 p. 673 ff.
- Dieselben (1901f): Sur les Flagellés à membrane ondulante des Poissons. Compt. Rend. Acad. Sciences vol. 133 p. 670—675. Oktober.
- Dieselben (1901g): Snr la nature bactérienne du prétendu Trypanosome des Huitres. Compt. Rend. hebdom. Soc. Biol. p. 883—885. 31. Oktober.
- Dieselben (1902): Recherches morphologiques et experimentales sur le Trypanosome du Nagana etc. Annales de l'Institut Pasteur vol. 16 p. 1—55.
- L. (1902): Sur la systématique des Cercomonadines aciculées sans membrane ondulante. Compt. Rend. Acad. Sciences vol. 134 p. 665—667. MITROPHANOV (1884): Biolog. Centralblatt p. 35.
- NEPVEU, G. (1898): Sur un Trypanosome dans le sang de l'bomme. Compt. Rend. hebdom. Soc. Biol. p. 1172 ff.
- NOCARD (1901): Snr les rapports, qui existent entre la dourine et le surra ou le nagana. Compt. Rend. hebdom. Soc. Biol. p. 464—466.
- PLIMMER, H. G., BRADFORD, J. R. (1889): Vorläufige Notiz über die Morphologie und Verbreitung des in der Tsetsekrankbeit gefundenen Parasiten. Ceetralblatt für Bakteriol. und Parasitenkonde. J. Abt. 1899 Bd. 26 p. 440.
- RABINOWITSCH, L. und KEMPNER (1899): Beitrag zur Kenntnis der Blutparasiten, speziell der Rattentrypanosomen. Zeitschr. f. Hygiene und Infektionskrankbeiten Bd. 30,
- Schneider, G., Buffard, M. (1900): Le trypanosome de la Dourine. Archives de Parasitologie Tome III p. 124.
- SENN, G. (1900): Flagellata in ENGLES n. PEANTL, Natürliche Pfianzenfamilien. STASSANO, H. (1901a): Contribution à l'étude du Trypanosome. Compt. Rend.
- bebdom, Soc. Biol. Tome 53 No. 1. 5. Jan.

 Derselbe (1901b): Sur la fonction de relation du petit noyau des trypanosomes.
- Compt. Rend. hebdom. Soc. Biol. Tome 53 No. 16.
- Wasielewski und Senn (1900): Beiträge zur Kenntnis der Flagellaten des Rattenblutes. Zeitsebr. f. Hygiene und Infektionskrankheiten Bd. 33 p. 444 fl.

Studies on the Life-History of Protozoa.

II. The effect of stimuli on the Life-Cycle of Paramœcium caudatum.

By

G. N. Calkins and C. C. Lieb.

(Hierzu 5 Textfiguren.)

Stimuli of different kinds are used with such marked effects upon the human organism and undoubtedly play such an important role in the economy of nature that specific experiments upon protoplasm in less highly differentiated forms i.e. upon the single-celled organisms. cannot fail to give important results. Higher, many-celled animals are so complicated that the direct effect of stimuli upon those processes which we are wont to look upon as the "mysterious vital forces" are difficult to analyze; with unicellular animals on the other hand. these processes while still difficult of analysis, approach at least, the limits of possible explanations. Thus Paramœcium caudatum on a hav-infusion diet divides on an average, once in twenty-four hours. This rate however, is not constant, for, at times, it divides twice or more in one day, while at other times, only one division occurs during two or three days. These differences in the rate of division may be due to temperature changes, to the amount of food, or, these factors being eliminated, to the condition of the organisms which may be expressed by the term "general vitality". The effect of temperature changes or supply of food, is to induce a temporary rise or fall in the division-rate; but the effect of the condition of the organisms or general vitality is expressed quite independently of these other conditions either by a constantly decreasing division-rate, if the general vitality is running down, or by an increasing rate if the reverse. The rate of division then is a very good index of the general vitality and any foreign or novel change in the environment of Paramoeeium that can affect the division-rate permanently, must act upon the general vitality. The effect therefore, of different substances when added to the usual food supply can be interpreted with a fair degree of accuracy, and with the division-rate as an index, the beaficial or evil influence of a chemical can be readily determined. By this means also, it may be possible ultimately, to obtain a much clearer insight into the nature of the "vital forces" than we have at the present time.

In the present paper we wish to give the general results of a few preliminary experiments of a purely tentative nature with chemical stimuli 1) of different kinds upon Parameecium candatum.

It has recently been shown 5) that Paramecium caudatum, whe fed upon the same hay-infusion diet passes through more or less regular cycles of vigor and depression, the former indicated by a higher rate of division, the latter by a constantly decreasing rate multi the line ultimately dies from what Manpas 3 described as smile degeneration. In nature it is possible that the period of depression may be ended or avoided altogether by the union of two individuals in conjugation. Such union, when successful, results in the renewal of vigor or in the "rejuvenescence" of the individuals. Conjugation therefore, like fertilization of the egg results in the stimulation to development, or as Hertwig') expresses it in "the liberation of an inhibited development," or, as we may now express it, in the renewal of the potential of vitality.

The study of the life-cycle of Paramecium has shown that the effect of conjugation is probably analogous to that of a chemical stimulus, and further, it has led to the belief that "rejuvenescence" may be due to the presence of a new chemical compound in the form of a uncleus derived in equal parts from two individuals having had different surroundings. ⁵¹ This supposition is supported by the fact that "rejuvenescence" can be brought about in a weakened Paramecium by chemical stimuli, the chemical in this case taking the place of the other half nucleus. In the following pages we shall describe some further experiments in this direction.

¹⁾ The term "stimulus" is used throughout in its general sense and not in the way defined by Loeb, 1902.
2) G. N. CALKINS. Studies on the Life-History of Protozoa. I. The Life-Uyele

of Parameeinm caudatum. Archiv f. Entw. 1902.

³) Arch. d. Zoolog. Expérim. et Générale. 1889. (2), VII, pp. 149-517.

⁴⁾ Abh. d. K. bayr, Akad. d. Wiss. München. II. Kl. XIX pp. 1-104.

b) Calkins loc. cit.

I. The effect of artificial stimuli upon weakened Paramœcium.

In the first of these Studies, it was shown that Paramocium at the low period of a cycle may be revived to new activity by simply changing the medium from hay-infusion to beef-extract. ¹) This was done repeatedly until the number of generations far exceeded what may be considered the ordinary life cycle (about 170 generations). ²) In all probability the effect of the beef-extract is not due to the small percentage of proteid matter contained in it, nor to the bacteria which develope there, but, as Liebig long since pointed out, probably to the extractives from the beef which it contains. Some of the most important of these are the so-called earthy phosphates' including salts of potassium, solium and magnesium. Up to the present time only potassium phosphate (K,HPO₄) has been used with Paramocrium in periods of denression.

A. Experiments with potassium phosphate.

At intervals throughout the year isolated individuals of Paramecium have been treated with potassium phosphate. The animals were placed in a solution of 1 pt. to 1000 of the di-basic salt for variable periods, the longest not exceeding one hour and twenty minutes. In every case where treatment was given at periods of depression, the result was a marked increase in the rate of division and continued life, whereas the sister-cells, continued on hay-infusion, invariably died. The following experiment gives a correct illustration of the action of this salt upon the general vitality of the organism.

March 20th, one of the danghter-cells of A_a , 5) was treated for 30 minutes with potassium phosphate diluted 1 to 1000. Another daughter-cell was treated with beef-extract at the same time. At this period the race as a whole was on a decline and the lines A_a and A_a , fed exclusively on hay-infusion, died out shortly after. A_a and A_b had been stimulated with beef-extract on the 28 th of February, and were not as weak as their sister-cells A_a and A_b which had not had beef-extract since December 15th.

¹⁾ Calkins loc. cit.

⁹) At the present time (June 1902) the A series has reached the 605th and the B series the 568th generation.

^{*)} A₂ is one of the four lines of Paramoecium (A₁ A₂ A₃) kept in culture since the original A was isolated in February 1991. There are four lines of B also (B₁ B₂ B₃ B₄) decendants of the original B isolated Feb. 1, 1991.

The immediate effect of the salt was to cause a rapid backward movement across the slide, then the animal righted itself and moved swiftly around the cell in which it was confined. This lasted for about three minutes after which it became quiet and behaved in a normal manner. At the expiration of a half hour the same performance was repeated when the Paramecium was transferred to hayinfusion. On the following day it had divided once and twice again on the day after. The comparative rate of division can be seen very clearly in Diagram 1. The number of divisions per day are averaged for seven-day periods.

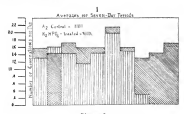


Diagram I.

Two sister-cells, one of which was treated for 30 minutes with K,HPO,, while the other was treated as usual with hay-infusion. In only one period does the latter exceed the former.

This diagram indicates that not only does the chemically-stimulated form divide more often than the beef-stimulated one, but it also shows that fluctuations are less noticeable. The beef-fed A₂ line died out on the 12th of May after 69 generations while the other one at that period was in its 88th generation and is now (June 1st) living in the 117th without showing any evidence of depression.

II. The effect of stimuli in preventing periods of depression and in sustaining the general vitality.

Here we have to do with stimuli which are applied at regular intervals while in the preceding case we dealt with an initial stimulus which was not renewed. The stimuli used have been of many different kinds but we shall limit the description here to experiments with beef-extract, alcohol and strychnine.

A. The effect of beef-extract applied at regular intervals.

From December to the middle of April certain lines (A₁ A₂ B₁ B₂) of Paramocinm were stimulated regularly (that is once per week for

EFFECT OF CONTINUED USE OF BEEF-EXTRACT NUMBER OF GENERALIONS AVERAGED FOR 10-Day Periods Day Jan Feb Man Ava Mar

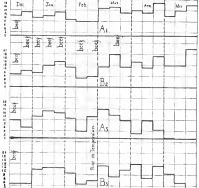


Diagram II.

Two lines of Paramecium caudatum, A₁ and B₂, were treated at weekly intervals with beef-extract; while two sister-cells were continued on hay-infusion (A₃ and B₃).

twenty-four hours) with beef-extract while the other lines (A_a, A_a) and B_a, B_a , after an initial stimulus in December, were fed constantly upon hay-infusion. The following curves show the history of the general vitality of each, much more clearly than would a description. The hay-fed A_a and A_a died out May 5 th after 139 and 108 generations; the hay-fed B_a and B_a lines died out on the 24th of May after 138 and 164 generations respectively. All lines of beef-fed individuals are still living.

Beef-extract is not a food in the ordinary sense and Parameclum does not divide as rapidly in it as in hay-infusion. The effect of the use of beef upon Λ , Λ , and B, B, may be seen in the fact that the total numbers of generations of the beef-fed lines at first fell behind those of the hay-fed ones. The more rapid division of the hay-fed forms and the total number of generations of the beef-fed lines soon overtook and passed those of the hay-fed. The following table Illustrates this important fact for the Λ series (Λ , beef-fed once per week, Λ , hay-fed):

Date	Total number	Difference between	
	A ₁ (Beef)	A ₃ (Hay)	A ₁ and A ₂
ec. 15th	379	379	0
24th	389	389	Ü
in. 6th	404	404	0
, 15th	417	419	2
	431	435	4
ebr. 5th	440	447	7
15th	449	463	14
25th	457	466	9
arch 7th	473	476	3
. 17th	488	491	3
27th	501	505	4-
pril 7th	516	519	3-
. 10th	520	521	1-
. 15th	526	526	0
, 18th	530	528	2+
28th	547	540	7.
3rd	554	542	12-

Both A_1 and A_2 were stimulated with beef on December 15th. The stimular was repeated at weekly intervals upon A_1 until the latter part of March. A_2 was not stimulated again. Both were given the same food at the same time except during the periods of stimulation. The effect of the initial stimulus of A_2 is seen in the period of vigor when the total number of generations increased more rapidly than for A_1 which was retarded at stated intervals by the

beef-extract. Notwithstanding this retardation, the general vitality of A_1 continued to be far stronger than that of A_2 and although the weekly stimulus was stopped at the end of March, the potential of vitality of A_1 was so much greater than that of A_2 at the same time, that when the latter died out istock and all decendants of A_3 dided May 6th) the former was dividing at a high rate which still continues (June 1st).

The same results were obtained with the B series under similar treatment (See curves for B_2 beef-fed, and B_3 hay-fed).

The experiment indicates that an initial stimulus with beefextract (and the same explanation applies to the effect of potassiun phosphate) imparts to the organism some potential power which cannot be derived from the usual food, and by which the metabolic activities are enabled to continue for a more or less definite period, after which, if the stimulus is not renewed, the activities become more and more feeble and the individuals die from what Maupas called _old age*. Old age or the sinking of the general vitality in these forms at least can thus be prevented by a very simple expedient.

Not only beef-extract with its salts, but other substances as well are capable of bringing about similar results. Thus alcohol, which some observers regard as a food, others as merely a stimulus in the sense used above, will enable the organisms to maintain a high rate of division throughout periods of depression of sister-cells not thus stimulated. Strychnine also has the same general effect. The results are given in more detail below.

B. The Effect of Continued Stimulation with Alcohol. 1)

For these experiments solutions of alcohol of different strength were used; and a variable number of drops of each strength were added to the usual hay-infusion medium, thus ensuring the regular food and a stimulant at the same time. This was repeated every day. For convenience the experiments may be grouped in series, according to the strength of the alcohol. The following table gives a general review of the results.

i) The following experiments were worked out entirely by C. C. Lieb upon Paramoecium from G. N. Calkins' cultures.

					Tab	le I.								
	Con- trol.	Series I. 1 pt absolute Alcohol to 10000 of Water					Series II. 1 pt absolute Alcohol to 1000 of Water				Series III. 1 pt absolute Alcohol to 500 of Water			
Date	Stimu- lus. B ₂	Hay 4 pt	Hay 3 pt		Hay 1 pt Alcohol 4 ,	Hay 4 pt	Alcohol 1 " Hay 3 pt		Hay 1 pt	7 40 4	1 00 0	Hay 2 pt	94.5	
October 5 n n 6 n 10	1 2 4 6 6 7 8 10 3 3 4 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6 6	1 4 4 6 6 8 10 10 13 15 17 19 21 23 25 28 29 5 22 83 3	1 4 5 7 9 9 12 14 17 17 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	1 4 5 7 8 11 12 15 16 17 18 20 17 18 20 21 3 32 29 33 2		1 3 5 7 9 0 111 2 4 16 7 19 1 2 2 3 6 2 2 9 1 3 2 2 6 7 2 2 9 3 3 2 4 4 1 4 4 1 5 4 6 8 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	1 3 5 8 100 11 13 157 177 18 8 18 18 18 18 18 18	1 3 5 8 10 11 13 5 15 17 19 21 22 24 63 32 23 35 5 40 42 3 45 5 60 60	1 2 3 4 4 5 6 6 8 10 12 15 16 17 19 12 23 24 25 7 28 30 33 34	1 2 4 6 8 12 15 6 18 20 23 14 26 7 39 40 44 44 44 47 45 05 65	1 2 4 6 6 8 11 12 13 13 16	1 2 5 7 7 9 12 14 15 16 18 29 29 24 29 33 34	1 2 4 6 8 11 13 14 17 20 1 22 2 24 6 27 30 31	

Table I.

	Con- trol.	1 pt to 1	absolt	es I. ite Al- of W	cohol ater	1 pt	absol	s II. nte Al of W	Series III. 1 pt absolute Alcohol to 500 of Water				
Date	Stimu- lus. B ₂	Hay 4 pt Alcohol 1 ,,	Hay 3 pt Alcohol 2 ,,	Hay 2 pt Alcohol 3 ,,	Hay 1 pt Alcohol 4 ,,	Hay 4 pt	Hay 3 pt Alcohol 2 ,,	Hay 2 pt Alcohol 3 "	Hay 1 pt Alcohol 4 ,,	Hay 4 pt Alcohol 1 ,,	Hay 3 pt Alcohol 2 ,,	Hay 2 pt Alcohol 3 "	Hay 1 pt
December 12								63 65 67 70 72 75 88 88 89 99 91 100 100 111 114 115 115 115 115 115 115 115 115		58 60 63 66 68 71 77 78 80 85 86 88 86 89 99 85 97 99 10 10 10 77 10 81 11 11 11 16 11 19 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12 12			

This table indicates that alcohol has no effect when taken in overstrong doese (series II). It further indicates, however, that when a medium does is given (for example 3 pts, of V_{1500} to 4 parts of hay of the free is a continued stimulus which sustains the high rate of division even during periods of depression of the control series (series II). The effect can more readily be seen with the aid of diagrams.

EFFECT OF CONTINUED USE OF

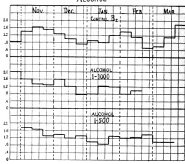


Diagram III.

Two sister-individuals were treated with alcohol of different strength; one with one part to one thousand; the other with one part to five hundred. Another individual was carried along at the same time upon bay-infusion (control). The one in the weaker alcohol died near the middle of February; the other alcoholtreated one was discontinued after the middle of March.

Analysis of these curves shows an interesting fact, viz. that there is the same tendency to regular decrease of the division-rate

as in the control, indicating that the underlying factor, - decreasing vitality, - is operating in each case, but the stimulated forms receive something from the alcohol which enables them to live at a more rapid rate; (Series 1/1000 [see diagram] increased at a rate of 15 % higher than A, while series 1/500 went 33 % higher). Thus, during the December period of depression, in the regular series Control B., the hay-fed individuals all died and the line was continued with some individuals that had been stimulated with beef-extract about the middle of December; the same depression, however, is noted in the curves representing the stimulated individuals, although the period of depression does not end in death. In the case of one of the experiments, (1-500) the depression continued a month after recovery of the control and its recovery did not take place until the control was nearly on the verge of a second period of depression (Feb.). This recovery however, was not perfect and the divisionrate never again rose to the height reached after the initial stimulus. The experiments were discontinued in March and it remains to be shown whether the continued use of alcohol of this strength, will, like the beef-extract, keep up the general vitality indefinitely. There is no doubt that for a time at least, alcohol will prevent death during periods of depression, whether it acts like the beef-extract cannot be stated with certainty. From these curves, there is evidence to show that it does not, and that the general vitality would decrease under the constant stimulus as it does under the treatment with hav-infusion alone, although much more slowly.

There is no doubt that the presence of alcohol in the food of Paramecium makes these organisms far more lively than when in hay-infusion alone, and this combined with the higher rate of increase, indicates much more rapid metabolic processes. Notwithstanding the more rapid living, the general vitality does not seem to be affected badly by the alcohol. To test this point, some of the alcohol-treated Paramecium were kept in clear hay-infusion without alcohol. The results are given in the following table on page 366.

While the control Paramocium ran down in the February period of depression, the others retained the usual rate of division and showed no signs of decreasing vitality. From this result it may be concluded that the alcohol exacts no physiological usury during the period of treatment, but it cannot be inferred from these experiments alone, that alcohol like beef-extract, restores the high potential of vitality. Further experiments, carried out for much longer periods, must be undertaken before this noint can be finally determined.

		Contr	ol B ₂	Alcohol	1-1000	Alcohol	1500	1-1000 was one from
Date		Genera- tions	Division rate	Genera- tions	Division rate	Genera- tions	Division rate	Series II. 1-500 was from Se ries III.
February	23 27 1 6 11 16 21	1 7 13 19 23 26 27	1,4 1,2 1,2 0,8 0,6 0,2	1 8 13 20 24 30 37	1,6 1,0 1,3 0,9 1,3 1,3	1 5 10 17 21 28 34	1,0 1,0 1,3 0,9 1,4 1,1	Ouly enough of the records are given to show the gene ral results. Comp. Diagram III

C. The effect of continued stimulation with Strychnine.

Experiments with strychnine were conducted in the same way as those with alcohol. The control was one of the Λ_2 series, fed constantly (except when necessary for recovery during periods of depression) with hay-infusion. The stimulant was used in various proportions; in Series I. there was one part of strychnine to 30000 parts of water, and in Series II. there was 1 to 40000. As with alcohol the stimulant was given daily. The following table gives the records in condensed form:

Table 11.

				I WOLC A							
	Con- trol.	1 pt	Strychr	es I. ine to : Vater	30000	Series II. 1 pt Strychnine to 40 000 of Water					
Date	Stimu- lus A ₁	Hay 4 pt Strych 1 "	Hay 3 pt Strych. 2 ,	Hay 2 pt Strych. 3	Hay 1 pt Strych. 4 ,	Hay 4 pt Strych. 1 ,,	Hay 3 pt Strych. 2 ,	Hay 2 pt Strych. 3 ,,	Hay 1 pt Strych. 4 ,,		
November 28 29 December 1 2 3 5 6 7 6 7 7 9 1 14 16 8	1 2 5 6 8 8 8 10 11 11 11 12 13	1 2 5 6 8 9 10 12 12 14 18 22 23	1 2 5 6 7 9 10 12 13 16 18 20 21	1 2 4 5 6 8 8 10 11 14 15 17 18	1 1 3 3 4 5 5 6 7 9 10 12 13	1 2 5 8 10 13 13 15 19 21 24 26	1 2 5 6 8 9 10 12 15 19 21 23 25	1 2 5 6 8 9 10 12 15 19 22 24 26	1 1 3 3 4 4 4 4 4 4 6 7		
20 23 23	13 14 15	24 27 30	21 21 21 22	18 19 21	14 15 15	26 27 30 33	27 30 32	29 31 33	10 12 14 15		

Date		Con- trol. No	1 pt	Strychn	es I. ine to : /ater	30 000	Series II. 1 pt Strychnine to 40000 of Warer				
		Stimu- lus A ₁	Hay 4 pt Strych. 1 "	Hay 3 pt Strych. 2 ,,	Hay 2 pt Strych. 3 "	Hay 1 pt Strych. 4 "	Hay 4 pt Strych. 1 ,	Hay 3 pt Strych. 2 ,	Hay 2 pt Strych. 3 ,,	Hay 1 pt Strych. 4	
December	28 30	19 20	34 35	22 22	22 23	16 17	36 37	36 37	35 37	17 19	
January	1	22	37	22	25	17	40	40	40	21	
*	3	24	39	22	27	19	42	42	42	23	
	4	25	39		28	20	43	43	43	24	
27	8	27 29	40		30	21 23	44	45 47	45 47	26 29	
	11	33	46		34	24	51	50	50	30	
27	14	35	48		36	25	54	52	52	33	
	16	37	50		37	26	55	53	53	35	
	18	40	52		39	28	58	56	55	37	
	20	43	55		41	29	61	59	58	40	
	22	46	58		43	30	63	62	60	41	
	24	49	60		45	31	66	63	62	43	
	25	51	61		47	32	67	65	63	44	
	27	53	63		47	33	69	67	65	46	
February	30	56 58	66 68		48 50	34	72 74	70 72	66	47 48	
	3	60	70		51	37	76	74	70	50	
24	5	62	72		53	38	79	76	71	51	
	7	65	75		55	39	80	77	72	53	
7	8	66	76		56	40	82	79	74	54	
	10	66	77		57	41	83	80	75	55	
-	12	68	79		59	42	84	81	76	57	
	14	70	81		60	43	87	84		59	
*	15	71	82		61	44	90	86		60	
29	17	73	85		63	46	91	87		62	
*	20 23	76 79	88 91		65 68	46 48	94 97	90 92		63 65	
*	25	80	93		69	48	100	94		65	
n	27	80	95		71	49	102	96		66	
farch.	1	80	97		73	49	105	98		67	
n n	3	81	99		74	50	108	101		68	
,	5	83	101		75	50	109	103		69	
	7	84	102		76	51	112	104		69	
	8	85	103		76	51	114	105		70	
2	10	88	104		77	52	115	107		72	
*	12	90	106		77	52	117	109		73	
+	15	93 95	106		77	54	119	112		75	
n	17 19	95 96	107 109		78 78	54	123 125	114 116		76 77	
	21	96	108		79	55	125	117		78	
77	24	101	108		79	56	129	120		10	

With the stronger solutions of strychnine the general effect was to reduce the rate of division. This may be due, in part at least but not entirely, to the exclusion of the normal food medium (e.g. 4 parts of strychnine solution to one of hay-infusion leaves comparatively little food. (See diagrams.) With weaker solutions of the drug, e. g. one part in 40 000, the effect is more striking. (See diagram IV.) The division-rate on the whole is higher than that for the control and the periods of depression so characteristic of the regular control series (Dec. and Feb.) are conspicuous by their absence. The entire curve is very regular.

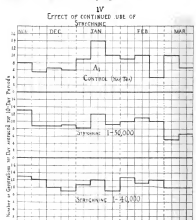


Diagram IV.

Two sister individuals were treated daily with strychnine of different strength; one part in thirty thousand parts of water; and one part in forty thousand parts of water. Both showed an initial stimulus and a more regular divison-rate than the control which was continued on hay-infusion.

The stimulus is not lasting, that is, there is no renewal of vitality after an initial stimulation with strychnine as there is, for example, after beef-extract.

Individuals if removed from the strychnine medium to clear hay-infusion, rapidly decrease in the rate of their division and soon die. This is shown by the following diagram.

It may be pointed out here that during the period represented above, the sister-cell that had been continued in the strychnine medium, did not exhibit the same decrease and final death. (Cf. Diagram IV.)

There is undoubtedly some action in Paramecium induced by strychnine. When first immersed in it. the organisms show considerable irritability and dart about the slide in a very restless manner This ceases after a short time and the organisms look and act like the normal. In the divisionrate there is an invariable initial stimulus after which it becomes fairly regular

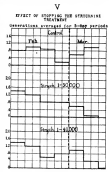


Diagram V.

One individual from each set of the strychnine experiments was given fresh hay-infusion daily without strychnine. The result in each case was a more or less rapid decrease in the divisionate and final death, while the sister-cells, treated continuously with strychnine, maintained the

high rate of division (see Diagram IV).

and uniform with the control save for the fact that the characteristic periods of depression are omitted. After the stimulant is stopped and the organisms are placed in the hay-infusion, the division-raterrapidly falls and the individuals soon die. We cannot clearly interpret this result at the present time. If, as Lozu (1901) supposes, there is a specific mortal process at work in living organisms, which can be check ed by the use of certain drays, then we might suggest that strychnine has such an effect on Paramecium. It certainly does not act like beef-extract, nor indeed, like alcohol, for there is no renewal of vitality nor increase in constructive metabolic activity, and when the stimulant is withdrawn the animals die. Like the effect of potassium cyanide on sea-urchin eggs, its effect appears to be to prevent or to postpone death, but this conclusion is expressed only as an assumption.

General Conclusions.

The "vital forces" of Paramoecium candatum, especially those involved in the functions of general metabolism, growth and reproduction, are subject to periodic sequences of vigor and depression. A couple of hundred generations, more or less, uses up the potential of vitality, whereupon, unless the potential is renewed, the race dies out with some indications of protoplasmic old age. During the cycle, however, the single mass of protoplasm of the original organism by virtue of these "vital forces" is capable of growing and dividing again and again until the progeny might reach an inconceivable number (2 to the 170th power) and tons upon tons of protoplasm might be formed. The potential for all of this is apparently bound up in the one minute ancestral cell and becomes weakened as the generations multiply. The organism may be compared with a storage battery which gradually runs down as its charge its used. Like the battery, the infusorian cell is capable of being re-charged and of inaugurating a new cycle of generations.

One natural way in which the weakened descendant may be restored to new vigor is by conjugation with another individual (of the same or of a different race) which has had a different environment.²)

Another way is by stimulation with chemicals. The experiments described above show that an initial treatment with beef-extract will completely restore the vitality of weakened forms; also, that a simple mineral salt acting only for 30 minutes, has a similar effect.

Other experiments with alcohol, strychnine, etc., show that, upon continued stimulation the tendency to become worn out is partly overcome and the ,sinking of the life activities" is prevented. The effect of the alcohol appears to be different from that of strychnine and both effects are different from that of the potassium sait. The latter appears to act upon the organism as a whole, 7) i. e. upon the _general

¹⁾ cf. Studies etc., I.

 $^{^{9})}$ There is considerable morphological evidence to show that this chemical affects the nucleus directly. G. N. C.

vitality"; the alcohol, apparently, as in man, upon the secreting activities, while the strychnine seems to perform a negative role by, possibly, preventing oxidative-processes and postpoining death. If these interpretations are correct we must distinguish between the secreting activities, those that underlie all activities and which may expressed by the general vitality"; and again those that are expressed by destructive metabolism. The above experiments appear to indicate that each of these may be reached more or less independently of the others by stimuli of different kinds, and all such stimuli apopear to affect the entire organism and to prolong its life.

Another conclusion which may be drawn from these experiments is that, in all probability, Paramocium is not entirely dependent npon conjugation for renewal of vitality. In nature the environment of these forms must be constantly changing; every rain-fall washes new materials into the ponds and pools, and not only new food material, but with it salts of various kinds. Even a slight trace of sodium chloride, magnesium chloride, potassium phosphate or chloride is sufficient to renew the activity of weakened forms. 1) It is a question furthermore whether the organisms are ever in a weakened state in nature. The artificial conditions of the laboratory are undoubtedly just suited to a limited cycle of generations, while stimuli. introduced periodically, prevent it. In nature, with a more or less constant change in environment, it is not at all improbable that Paramecium retains a fairly regular division-rate, varying only with the temperature and amount of food and only slightly because of changes in the "general vitality".

Columbia University New York City, June 1, 1902.

¹) Experiments with these salts have been tried in the laboratory and all give positive results.

Notes on Suctoria.

By

Marcus Hartog, M. A., D. Sc., Professor of Natural History in Queen's College, Cork.

1. Preliminary note on the "Acineta ferrum-equinum" of Zenker.

ZENKER described under the above name (in Vol. II of the Archiv für Mikroskopische Anatomie 1866) a Suctorian epizoic on Cyclops, characterised by tentacles which were of exceptional calibre, up to 20 \mu in diameter with a lumen of as much as 7 \mu, expanding at the anex into open funnels of five times their width. His figures show clearly that it is widely different from the short and thick-stemmed species called by that name by Ehrenberg, and figured by Claparede and Lachmann from specimens which had been certified as true by him. Bütschli removed Zenker's form from Ehrenberg's species but unfortunately transferred it to Acineta cothurnata Weisse which has a short ovoid pedicel, while Zenker's has a long cylindrical one expanded at either end into a disc. I found the same form in the same habitat as Zenker in 1881; and described it in ignorance of his work as a new species, which I referred doubtfully to Podophrya (to which the two preceding species had been transferred) under the name of P. (?) infundibulifera (in Proc. Lit. Phil. Soc. Manch. Vol. 19). It occurs on or about the mouthparts of several species of Cyclops, and only expands its funnels when there is the debris of fresh-killed animals in the neighbourhood, as by the Cyclops dismembering its prey, or by the observer crushing the Cyclops, or dissecting it, as Zenker evidently did: I was able to see in the unstimulated Protist that the tentacles are obtusely truncate with a constriction a little below the apex, and that the nucleus is spheroidal, while Z. describes it erroneously (without figuring it) as horseshoe-shaped.

Z. saw the escape of the internal gemmule, which he describes and figures as ciliated all over; and also the nipple-shaped opening (or 'birth-pore') that persists for some time after its escape.

I have recently made a careful study of this species (both alive, and cut into serial sections and stained) which is still incomplete: but I think that the following facts which I have ascertained deserve early publication. The tentacles were seen by Z., to be spirally constricted: the screw so formed is, double-threaded. I think, the constrictions are continued along the internal prolongation of the tentacle into the body; as it is inconceivable that such a structure should lie free in the endosarc, it would seem that in this species, where the structure is obvious, the tentacle must arise from the deep invagination of the external pellicle, which is prolonged into the cell to form a sheath, and closely applied therein to its own reflection npward along the whole length of the tentacle, and, moreover, as is easily seen, lining its lumen. So that here at least, neither do the tentacles pierce the pellicle, as asserted by R. Hertwio, nor is the extension into the endoplasm a mere prolongation of the lumen, as suggested by Bütschli. It is probable that the structure is the same in every Suctorian where the tentacle is traceable within the cell. Again, there is no torsion of the tentacle in extension and retraction: this is easily seen when debris or bacteria adhere to the outside of the tube: they move merely backwards and forwards. Probably this too applies all through this order.

The embryo is ovoid with a median transverse constriction and bears four transverse bands of long fine cilia (or perhaps a continuous spiral of 4 turns?). In the brood-cavity they appear to cover nearly the whole body, except the poles, on account of their great length, and the little room for their free play; as was correctly figured, but wrongly interpreted, by Z.

As the character of the tentacles has been utilised for the distition of such a genus as Ephelota Streth. Wright, we must erect this into a new genus, to which I give the name of Choanophrya, from the wide funuels of the ends of the tentacles when active.

Careful examination shows that food particles are sucked into the open funnel from a short distance away: the sucking action in probably a diffusion current due to the servetion within the cell of substances of high osmotic value. Possibly this hold good for all Suctoria except the aberrant Podophrya Trold.

2. On the Reproduction of Rhyncheta Zenker.

This genus was founded by Zenker on a single species, named R. Cyclopum from its occuring on Cyclops coronatus, and was described by him in the same paper as the preceding species. It is distinguished by possessing a very long single tentacle dilated at the tip, capable of as free a movement as an elephant's trunk, or indeed a much freer one, as it is so much more slender in proportion. I repeatedly found it on C. gigas in Manchester, in the same position as ZENKER describes, on the couplers ("Bauchwirbel" of Z.) of the swimming feet. It would appear not to have been noted or described by any subsequent observer; for neither Bütschli, Savile Kent, nor RENÉ SAND do more than quote ZENKER. A few weeks ago I found a specimen on C. gigas, which, from its different position and shape. may possibly be a distinct second species, and which was in the act of parturition. The Protist was on the fourth thoracic sternam, just within the pleural fold. The gemmnle was internal, oval, and contained a contractile vacuole. While I was looking at it and making a sketch, the little larva forced its way out through a circular birth-pore before my eyes, and swam off, before I could note its characters. But I am nearly sure that it was peritrichous like that of Podophrva and Choanophrva. The mother was apparently obconical, with the tentacle proceeding from the base near one of the two blunt angles of the optical section, while the birth-pore was just at the other angle: the apex of the cone was the seat of the insertion of the pedicel. Zenker's species was oblongconical, sessile, attached by the wide base, and tapering to the attachment of the single distal tentacle. If this should prove to be a new species. I propose the name R. obconica, defining it by its position on the host, its tapering base, and its broad anterior face.

Beitrag zur Kenntnis der im Darme der Larve von Tenebrio molitor lebenden Gregarinen.

Dr. phil. Arthur Berndt.

(Aus dem zoologischen Institut in Berlin.)
(Hierzu Tafel XI-XIII.)

Einleitung.

Seit den zwanziger Jahren des 19. Jahrhunderts ist die zoologische Forschung bemüht, einen Einblick in die Bau- und Fortpflanzungsverhältnisse der Gregarinen zu gewinnen. Infolge des zunehmenden Interesses, das man in neuerer Zeit der Sporozoenforschung entgegenbrachte, erschienen besonders in den letzten Jahrzehnten auf diesem Gebiete zahlreiche Arbeiten. Hierdurch und durch die Vervollkommung der Technik ist nnsere Kenntnis über diese kleinen Parasiten schnell gewachsen. Bei der großen Empfindlichkeit und Feinheit der Objekte konnte es jedoch nicht ausbleiben, daß häufig die widersprechendsten Ansichten auftraten. So kommt es. daß man anch über manche einfach erscheinende und häufig vorkommende Verhältnisse noch immer nicht sicher unterrichtet ist. Es gilt dies z. B. für die paarig mit den ungleichnamigen Körperenden verbundenen Polycystiden, ein Zustand, von dem man nicht weiß, ob er allgemein oder doch in größerer Verbreitung als Konjugation aufzufassen ist. Noch nasicherer ist man bezüglich der in den Cysten derselben sich abspielenden Vorgänge. Das Erwähnte kann speziell für die im Mehlwurmdarme (der Larve von Tenebrio molitor) vorkommenden Gregarinen gelten, von denen bis heute noch nicht einmal die systematische Stellung durch unanfechtbare Untersuchungen klargestellt ist, obwohl dieselben doch ein begnemes und häufiges Beobachtungsmaterial für den Zoologen abgeben.

Diese Unsicherheit zu beseitigen, sowie einen Beitrag zur Entwicklung und Fortpflanzung der betreffenden Gregarinen zu liefern, ist Zweck der vorliegenden Arbeit.

Geschichte der wichtigsten Forschungen über Gregarinen.

Die erste sichere Nachricht vom Anffinden einer Gregarine stammt von Cavollyi aus dem Jahre 1787.

Genaueres veröffentlichte Léox Duyoux (1826) über das Vorkommen von "Eingeweidewürmern" im Darme verschiedener Käfer. Erst zwei Jahre später wagte er es, die Parasiten mit dem Namen Gregarinen zu belegen. Er unterschied zwei Arten und brachte auf seinen Zeichungen einzelne Sporonten und ein mit den ungleichnamigen Körperenden zusammenhängendes Tierpaar seiner Gregarina ovata. Hierzu bemerkte er: "Cest peut-être im accomplement". Er schrieb den Tieren eine Mundöffung nud einen Rüssel zu.

1835 fand Henle im Regenwuruhoden Bläschen mit kleinen Körpern, die er Navicellen nannte. Sie schienen ihm pflanzlicher Natur zu sein.

Mit Hanmessenshurt (1838) wurde eine Periode der erfolgreichsten Thätigkeit auf dem Gebiete der Gregarinenforschung begonnen, die bis zum Jahre 1854 dauerte. Dieser Forscher entdeckte eine ganze Reihe neuer Gregarinenspecies, unter ihnen auch die des Mehlwarmes.

v. Siebold (1839) vermutete wahrscheinlich einen Zusammenhang zwischen Gregarinencysten und Navicellen, da er sie auf derselben Tafel zeichnete, doch gab er keine Erklärung.

Die darauf erscheinenden Arbeiten von Meckel (1844) und Kölliker (1845) bedeuteten keinen Fortschritt.

Dagegen fand v. Frantzius (1846) in vielen Insekten Gregarinen und mit ihnen "Pseudonavicellenbehälter".

Ferner entdeckte Henle (1845) die Monocystis des Regenwurms und deren Paarung mit den gleichnamigen Körperenden.

1847 erkannte KÖLLIKER, daß die Gregarinen einzellige Wesen und bei den wirbellosen Tieren sehr häufig vorkommende Parasiten seien.

Im folgenden Jahre erschien Stein's Arbeit "Über die Natur der Gregarinen", welche als die wichtigste Förderung der bisherigen Gregarinenforschung anzuschen war. In derselben bestritt er die Ansicht Deroous, daß bald einzelne, bald paarige Tiere von derselben Art vorkämen. Hierauf, sowie auf etwaige Segmentierung und das Vorhandensein eines Haftapparates baute er ein System mit folgenden drei Familien auf:

- 1. Monocystideen; "ungegliederte" oder "kopflose" Gregarinen. 2. Gregarinarien; der Körper zerfällt in "Kopf und Leib".
- 3. Didymophyideen: der Körper setzt sich ans "Kopf, Vorder- und Hinterleib" zusammen.

Auf diese drei Familieu verteilte er sieben Gattungen. Zur zweiten zählte er das Genus Gregarina; Tiere immer gepaart. Er erkannte mit v. Frantzius die Kernnatur des bis dahin als Bläschen bezeichneten Gebildes. Seine wichtigste Entdeckung betrifft die Fortpflanzung der Gregarinen. Er bewies, was bis dahin nur vermutet wurde, daß die Psendonavicellenbehälter das Produkt von Gregarinen sind. Nach seiner Darstellung legen sich immer zwei Gregarinen zum Zwecke der Fortpflanzung mit den gleichnamigen Körperenden an einander, runden sich ab und bilden eine "Cvste", Darauf verschmelzen die konjugierten Tiere mit einander und die Kerne werden unsichtbar. Es treten dann auf der Oberfläche helle. plasmatische Kugeln, die "Keimkörner", auf, ans denen in einem geeignetem Wirte die Gregarinen hervorschlüpfen.

1855 erschien die bekannte Veröffentlichung von Lieberkühn. nach der ans dem Inhalte der Pseudonavicellen von Monocystiden Amöben entstehen, die sich in Gregarinen umwandeln.

Seiner Behauptung schloß sich E. van Beneden (1871) an. Derselbe entdeckte auch im folgenden Jahre das Myocit.

1873 beobachtete Al Schneider solitäre Encystierung von Gregarina ovata. Ferner studiert er das Ausstoßen von Sporen durch die "Sporodukte" im Wasser.

Zwei Jahre später unterzieht derselbe in einer sehr ausführlichen Abhandlung das bis dahin über Gregarinen Bekannte an der Hand von eigenen Untersuchungen einer exakten, kritischen Bearbeitung nnd fügt eine Reihe neuer Befunde hinzu. Seine Arbeit umfaßt den größten Teil unserer heutigen Kenntnisse über jene Tiere.

1881 macht Bütschli an den mit den ungleichnamigen Körperenden zusammenhängenden Tierpaaren von Clepsidrina blattarum durch fortlaufende Beobachtung die wichtige Entdeckung, daß dieselben sich encystieren. Seine Befunde deuten an, daß die Pseudonavicellen durch Knosbung auf der gesamten inneren Oberfläche der Cysten entstehen. Erst nach deren Bildung beobachtete er Verschmelzung der Tiere. Er verfütterte, und zwar mit Erfolg, wie er annimmt, reife Cysten an Schaben, die "fast völlig frei" von Gregarinen waren.

Im folgenden Jahre stellt derselbe Forscher alles bis dahin über Gregarinen Bekannte in "BBONN's Klassen und Ordnungen" zusammen nud schließt sich dem System von Schneider an, welches das Hauptgewicht auf die Form der Sporen legt.

Der letztere Forscher (1882 nnd 1886) vervollständigt seine früheren Angaben über den Bau, die Entwicklung und Fortpflanzung der Gregarinen.

1886 entdeckte Roboz in Salpa bicaudata Konjugation von Tierpaaren einer neuen Gregarinenart. Es werden Polzellen ausgestoßen und ein neuer Kern gebildet, an dem dann weitere Teilungen erfolgen.

L. Pfriffer (1891) hält die Konjugation der Polycystiden füreinenchanische Verklebung von Tieren, welche dieselbe Wirtszelle
bewohnten. Die Sportlation erfolgt nach seinen Untersnchungen bei
den Syzygiten getrennt. Die Encystierung der Clepsidrina in Chrysomela violacea geschieht meist isoliert nnd bei sehr verschiedener
Größe.

Auf Irrümern scheinen die Angaben von Wolters (1891) zu bernhen, nach denen die Kerne der zu zweien encystierten Monocystiden des Regenwurmhodens nach Abschnürung von Richtungskörpern miteinander verschmelzen. An dem so entstandenen Kopulationskerne tritt dann Zweiteilung ein, so daß nun für jeden Syzygiten ein Kern vorhanden ist, der durch mitotische Teilung in Kerne für die Sporoblasten zerfällt.

Seine und Marschall's (1893) Untersuchungen von Clepsidrina blattarum ergeben, daß die Fortpflanzung an jedem Syzygiten für sich durch einfache Knospungs- und Teilungserscheinungen vor sich geht.

Léore (1892) beschreibt in einer umfassenden Abhandlung mehrere nohne Arten. Bei Ceratospora mirabilis entwickeln sich die Sporen ohne Encystierung direkt in den beiden konjugierten Individuen. In den Sporen aller Gregarinen werden nach seinen Beobachtungen bis höchstens acht Sporvoziten gebildet, nur bei Porospora entwickelt sich eine große Zahl Sporozoite ohne Sporenhülle. Der Autor stellt nach der Beschaffenheit der Sporen ein System auf, welches gymnosporen and angiospore Gregarinen unterscheidet. Die Sporen der ersteren sind nackt. die der letzteren dagegen mit einer Hülle versehen. Zn den Gymnosporene gehören nur die Gymnosporidae. Die Angiosporen zerfallen, je nachdem die Sporenpole gleich oder ungleich

Beitr. z. Kenntn. d. i. Darme d. Larve von Tenebrio molitor leb. Gregarinen. 379

sind, in zwei Gruppen und diese wieder hauptsächlich nach der Form der Sporen in Familien.

Wichtig ist die Beobachtung von Schewlakoff (1893), welcher feststellt, daß die Bewegung der Gregarinen durch Ausscheiden eines Gallertcylinders erfolgt.

In demselben Jahre bestätigt CLARKE die Befunde von WOLTERS. welche aber von Cuénor (1899 und 1901) bestritten werden.1) Nach den sehr eingehenden und sorgfältigen Untersuchungen des letzteren kommen in den Samenblasen des Regenwurms sieben oder acht Arten von Monocystiden vor, von welchen nur der Kern von Monocystis magna bei erwachsenen Wirtstieren Nukleolen von verschiedener Größe und Zahl einschließt. Dagegen besitzen die ganz jungen Parasiten nur einen Nukleolus, welcher sich mit dem Wachstum der Tiere teilt. Die übrigen Monocystidenarten haben immer nur einen Kern. Zur Fortpflanzung nehmen die Nucleolen an Umfang ab und teilen sich sogar zuweilen in kleine Körner, von welchen sich wenigstens ein Teil im Kernsaft auflöst. Es erscheinen dann in diesem ohne bemerkbare Beziehung zum Nukleolus im Häufchen zusammengelagerte Körner oder Fäden. Es wird dicht am Kern eine Centrosphäre sichtbar. welche sich wahrscheinlich in zwei Teile teilt. Sie bilden eine Spindel. welche den Kern überschreitet und das Chromatin durch Mitose teilt. Auch die weiteren Kernteilungen erfolgen durch Mitose. Fast immer wurde beobachtet, daß der eine Syzygit dem anderen in der Entwicklung etwas voraus war, was beweist, daß jeder seine Individualität erhalten hat. Während der Kernteilungen lösen sich die Nukleolen langsam unthätig auf. Nach Bildung der Sporoblasten findet deren Paarung und Verschmelzung nach ähnlichem Vorgange statt, wie ihn Siedlecki zuerst an Monocystis ascidiae beobachtete. In derselben Arbeit unterscheidet Cuénor zwei in der Leibeshöhle

³) Dieser Forecker, welcher mit Recht die Monocystiden des Regenwurms für sehr geinstige Citereuchnagsobjekte ernhetet, machte seine Studien wir Wortzus an Serienschnitten von ganzen, ungeöffneten Samenblüschen des Regenwurms und hält die im Mai und Juni gewomenen für am gedignetsten. Deungegenüber muß ich betonen, daß ich bei meinen vergleichenden Uuterunchungen zwar anch in den erwähnten Monnten viele Cysten fand, daß diese aber meist ansgereift waren. Bei weitem das beste Material fand ich im Spätherbeit. Crexor's Fleierungsart mit 70°- Albodo habe anch ich vorziglich bedunden. Zur sicheren Rontrolle verwandte ich mit Vorteil bei Serienschnitten nur verber ans geöffneten Holen nuteranbete Material. Anßerdem kommte ich durch Neubewennen in Kochsalzionen zusches Material. Anßerdem kommte ich durch Neubewennen in Kochsalzionen Ergebnis neiner Untersachungen anbelangt, so sehelnt es in der Hauptsache auf eine Bestätzung der Anzelsen Crexor's hinauszulanfen.

von Gryllus domestieus vorkommende Diplocystis-Arten, von welchen er feststellt, daß sie nach Erreichung einer gewissen Größe nur zu Paaren vorkommen, während er es für sicher hält, daß die einzeln gebliebenen Tiere absterben. Auch hier vermntet er Kopulation der Sporoblasten

1896 giebt v. Wasielewski in seiner "Sporozoenkunde" eine Übersicht der Sporozoen und folgt in der Einteilung der Gregarinen dem System von Lieger.

Ein Jahr später beobachtet Léger, daß sich die einzelnen Tiere von Lithocystis schneideri encystieren können.

Eine sehr wichtige Entdeckung macht im Jahre 1899 Siedlecki an Monocystis ascidiae. Zur Encystierung legen sich zwei gleich große Tiere mit den Vorderenden so an einander, daß die hier vorhandenen kleinen Pseudozodienöffnungen sich gegenüber befinden. Obwohl sich jetzt das nackte Plasma der Syzygiten berührt, so erfolgt doch nur Strahlung desselben, aber kein bemerkbarer Austausch von Kernbestandteilen. Während der weiteren Fortpflanzungsvorgänge schiebt der eine Syzygit einen zapfenförmigen Fortsatz tief in den Körper des anderen. Die Kerne zerfallen, und es bilden sich aus einigen gröberen Chromatinbrocken kleine neue Kerne, die sich durch Mitose mit Centrosomen fortgesetzt vermehren. Der Rest des Kernes und das Karyosom gehen zu Grunde. Sehr anffällig ist die Kopulation, die durch paarige Vereinigung der sich bewegenden Sporoblasten erfolgt. Nicht kopnlierte Sporoblasten zerfallen. Von ihnen beweist Siedlecki, daß sie zur Fortpflanzung von verschiedenen Individuen stammen müssen. Jene Bewegungen bestehen darin, daß die Sporoblasten um ihre eigene Achse halbe Umdrehungen nach links und rechts ausführen und schließlich in der Cyste eine lebhafte Wallung derselben erfolgt. Die Mechanik dieses Vorganges ist ihm unbekannt. Aus den gepaarten Sporoblasten entsteht durch Verschmelzung ein rundlicher Körper, die Sporocyste. Dieselbe besitzt nur einen Kern, der durch Mitose in acht Kerne für die Sporozoiten geteilt wird.

Léuen (1901) giebt in einer kurzen Notiz das Vorhandensein von länglichen Geschlechtselementen bei Stylordynchus bekannt, welche vorn mit einer hellen Spitze versehen sind und einen kompakten Kern besitzen. Am hinteren Ende ist eine lange Geißel vorhanden. Unter dem Kern befindet sich ein Centrosom

Bei Fortsetzung des Studiums dieser mit Geißelu versehenen Gameten macht jener Autor die wichtige Beobachtung, daß gleichzeitig mit ihnen in der Cyste ähnliche, aber kuglige Elemente entstehen. Die ersteren Elemente sind Spermatozoiden von typischer Form, die letzteren die Eier. Alle Spermatozoiden sind gebildet von einer der encystierten Gregarinen und alle Eier von der andern. Es giebt also, so folgert Léger, in einer normalen Cyste eine männliche und eine weibliche Gregarine. Zur Fortpflanzung erscheinen anf der Oberfläche der beiden encystierten Gregarinen helle Protoplasmavorsprünge, welche noch keine geschlechtliche Differenz anfweisen. Anf der Oberfläche der "weiblichen" Gregarine ändern sich die entstandenen Kugeln in ihrer Form nicht mehr, sondern nehmen nur etwas an Umfang zn. Jede dieser Kngeln ist ein Ei. Dagegen verlängern sich die auf der Oberfläche der "männlichen" Gregarine gebildeten Kügelchen und werden kleine cylindrische Körper, welche Bewegungen ausführen und sich schließlich vom Mntterkörper als Spermatozoiden ablösen. Jene Bewegungen werden immer lebhafter. was als Vorspiel der Kopulation anzusehen ist. Die Spermatozoiden wenden sich bald mit großer Sicherheit gegen die weiblichen Elemente und dringen in sie ein, wodurch eine Kopula entsteht. Die Kopulationen erfolgen nicht auf einmal, weil die männlichen Gameten nicht gleichzeitig reifen. Die nicht kopulierten Gameten zerfallen.

CAULLERY and MESNIL (1898) finden, daß die Entwicklung von Gonospora longissima, einer Monocystide in Dodecaceria concharum parallel derjenigen dieses Tieres läuft. Vor der Metamorphose werden kleine Parasiten von verschiedener Größe im Epithel beobachtet. welche als die verschiedenen intracellulären Entwicklungsstadien jener Gregarinenart ausgelegt werden. Ihre Ähnlichkeit mit deu Eimer'schen Coccidienformen fällt auf. Die Autoren glauben, daß ein ähnlicher Vorgaug der bis dahin unbekannteu, intracellulären Entwicklung der Leibeshöhlengregarinen auch bei anderen Arten vorkommt.

LAVERAN und MESNIL (1900) studieren in den Larven von Attagenus pellio, einen Polycystiden, welcher durch seinen Parasitismus in der Darmepithelzelle anfangs Hypertrophie dieser und ihres Kernes, später aber Atrophie hervorruft.

Bemerkenswerte und zusammenhängende Beobachtungen bezüglich der Sporulation macht Mrázek (1899) an einer Monocystis in Rhynchelmis. Nach seinen Untersuchungen erfolgt keine Konjugation zwischen den syzygierten Tieren. Die durch eine Art Mitose gebildeten Teilungskerne entstehen uicht aus dem großen von Anfang an im Gregarinenkörner bemerkbaren Kerne, sondern sie bilden sich von einer Centrosphäre aus, die angerhalb des Kernes auftritt. Cystenbildnng erfolgt nicht; auch verbleiben die Teilungskerne bei der Sporenbildung im Körperinnern, wo sich dann die Sporoblasten gruppenweise bilden.

Über die sexnelle Fortpflanzung von Ophryocystis stellt Lagera (1900) Untersuchungen an. Wie schon Schneider an Ophryocystis blütschlii, so findet anch der erstere Autor bei mehreren nenen Ophryocystisarten, daß zur Sporogonie je zwei Sporoblasten kopnlieren, daß aber auch der einzelne Sporoblast im stande ist, eine Sporocyste zu bilden.

Ferner findet Lkorak, daß bei Schizocystis gregarinoides Schizogonie, wie sie anch bei Siedleckia beohenkte wurde, nnd Sporogonie wie bei Monocystis stattfindet. Ans jedem Sporoblasten entstehen mehrere Sporocysten. Obige Tierart vereinigt der bedentende Sporozoenkenner zur Gruppe der Schizogregarinen, d. b. Gregarinen mit Schizogonie im Gegensatze zu den Eugregarinen, worunter er Gregarinen ohne Schizogonie versteht.

Léger und Denosco (1901) kommen beim Studium der ersten Entwicklungszustände von Polycystiden zu dem Endergebnis, daß die Actinocephaliden, Dactylophoriden und Clepsidriniden keine intracellulären Stadien besitzen, daß sie sich dadurch also von den Darmmonocystiden unterscheiden, deren Jügendstädien nach CAULLERV und MRSNI. sowie nach Siedensch in der Epithezelle aufwachte.

Léora und Druosco (1900) bestreiten Cuéxor's Angaben, nach welchen die Sporozoiten von Diplocystis bei Gryllus domesticus sich gauz im Epithel des Darmes einlagern sollen. Vielmehr durchbohren die Sporozoiten das Darmepithel, überschreiten dieses aber ohne Aufenthalt und setzen sich in dem darunter gelegenen subepithelialen Bindegewebe fest, wo sie heranwachsen, nm später die Leibeshöhle zu gewinnen.

Siederkeit (1901) stellt Untersuchungen über die Einwirkung der in die Eipithelzelle eindringenden jungen Gregarine an und findet, wie auch Laveran und Messil, daß in dem Maße, in welchem die Gregarine wächst, Hypertrophie der Zelle eintritt. Auf die Hypertrophie folgt mit dem weiteren Wachstum des Parasiten Atrophie. Erstere führt er nicht auf eine mechanische Thätigkeit, sondern auf die Einflüsse der Exkretionsprodukte zurück.

In sehr eingehender Weise studierte derselbe Forscher (1901) die Beziehingen zu der Wirtszelle von Monocystis ascidiae und Pterocephalus. Der Sporzozit der ersteren dringt in die Epithelzelle ein und veranlaßt Hypertrophie nud hierauf Zerfall derselben. Bezüglich der Befestigungsart von Pterocephalus stellt NYDLEKK, wie es vor ihm schon Löcken beobachtet.

fest, daß die fadenförmigen Verlängerungen der Gregarine sich in der Regel zwischen den Epithelzellen ansetzen, daß aber durch diese Form weder Hypertrophie noch Atrophie der Wirtszelle hervorgerufen wird.

Die bisherigen Forschungen über die Gregarinen des Mehlwurmdarmes.

Hammerschmidt (1838) war der erste, welcher sich mit den Gregariuen des Mehlwurmdaumes beschäftigte und sie unter dem Namen Clepsidrina polymorpha zu einer Species zusammenfaßte. Die Gatting Clepsidrina stellte er in dem Glauben auf, daß die Syzygien einzelne Individuen seien.

Ebenso wie Hammerschmidt behandelte v. Frantzius (1846) die im Mehlwurmdarme vorkommenden Gregarinen als eine Art und nannte sie Gregarina polymorpha.

Eingehender als seine beiden Vorgänger beschäftigte sich Stein (1848) mit denselben Parasiten. Er stellte zwei Gattungen mit drei Species anf. Die Gattung Gregarina mit den Species Gregarina cuneata nnd Gregarina polymorpha sollte dadurch gekennzeichnet sein, daß die Tiere niemals einzeln, sondern immer nur mit den ungleichnamigen Körperenden gepaart vorkämen. Dagegen sollte die dritte Species Stylorhynchus ovalis stets einzeln auftreten und einen besonderen Haftapparat besitzen. Alle drei Species fand er oft in einem Wirte vor. Neben diesen drei beweglichen Zuständen fand er zweierlei Cysten, nämlich kngelrunde von 1/a-1/2" (0.24-0.31 mm) Durchmesser, und ovale, die 1/14-1/18" (0,16-0,18 mm) lang und 1/20-1/18" (0.11-0.12 mm) breit waren. Die letzteren rührten, wie er annahm, von Stylorhynchus ovalis her, die runden von Gregarina cuneata oder Gregarina polymorpha. Dazu bemerkte er: "Zu welcher dieser beiden Arten eine runde Cyste gehöre, das läßt sich bei der großen Ähnlichkeit iener nicht bestimmen."

Noch in demselben Jahre trat v. Frantzius der Ansicht Stein's über obige Einteilung in drei Species bei.

1873 findet Schreder im Mehlwurmkote kleine runde und große eißrmige Cysten von Gregarina cuneata. Er vermutet, daß die ersteren von der Encystierung einzelner Tiere berrühren; die letzteren sollen von Syzygien stammen. Er nimmt an, daß anch hier, wie er es bei Gregarina ovata fand, je nachdem sich einzelne oder gepaarte Tiere encystieren, Mikro- und Makrosporen entstelnen.

Zwei Jahre später hält derselbe Forscher die Gregarinen im Mehlwurmdarme für Varietäten und unterscheidet: Clepsidrina mimosa, Clepsidrina cuneata und Clepsidrina polymorpha. Der von Syrkin angegebene Stylorbynchus soll der Cephalont einer der Varietäten sein. Nach seiner Meinung wäre es bei der Schwierigkeit der Unterscheidung am besten, die Species Gregarina cuneata und Gregarina polymorpha nach Syrkin richt zuzulassen. Darauf fährt er an dieser Stelle fort: "On trouve a chaque instant dans le tube digestif de la larve du Tenebrio des couples dont le primite appartient à l'espèce Cuneata et le satellite à la Polymorpha"; hierzu Fig. 11 Taf. XX. Um aber die Zahl der von ihm so aufgefaßten Varietäten nicht zu vermehren. läßt er die beiden Formen gelten.

1881 will BUTSCHLI nicht mit gleicher Sicherheit wie von Clepsidrina blattarum behaupten, daß die mit den ungleichnamigen Körperenden zusammenhängenden Tiere von Clepsidrina polymorpha zur Encystierung schreiten, weil er den Vorgang nicht an demselben Tiernaare fortlaufend beobachtete.

Derselbe (1882) nimmt an den Schneider'schen Varietäten in Bronn's Klassen und Ordnungen keine Änderung vor.

Eigentümliche Mitteilungen über Clepsidrina polymorpha macht Baass (1883.84). Er unterscheidet an derselben "Kopf und Körper". Ersterer soll vorstreckbar sein und hierdurch die Anheftung an das Darmepithel erfolgen. Er nimmt einen Kern im Protomerit an. Bei vielen Tieren fand er im Deutomerit neben dem ussprünglichen noch einen zweiten Kern, welcher in das durch Sprossung am Körperende neu entstehende Individuum rücken soll. Nach seiner hierzu grebenen Zeichnung Fig. 8 Taf. VI scheint es sich um einen Spromten zu handeln, dessen hinteres Leibesende durch die Präparation um seine Längsachs verdreht ist, wie ich dies anch zuweilen in meinen Präparaten gefunden habe. Der in der Nähe der Umschlagstelle gezeichnete Kern kann durch Granulationen vorgetäussth worden.

Labbé (1899) unterscheidet in seinen "Sporozoa" so viel Unterarten von Gregarina polymorpha, wie Schneider Varietäten aufstellt, nämlich Gregarina polymorpha (typica), Gregarina polymorpha cuneata und Gregarina mimosa.

Systematik.

Nach meinen Untersuchungen befinden sich im Mehlwurndarme drei Arten von Gregarinen, welche zur Gattung Gregarina gehören. Jede derselben hat ihre charakteristische Form und bildet gewöhnlich leicht zu unterscheidende Cysten, aus denen sich bei Fütterung dieselben Tierformen entwickeln, von welchen sie gebildet wurden.

Zunächst unterscheide ich entgegen der Ansicht Schneiden's mit STEIN die beiden Species Gregarina cnneata und Gregarina polymorpha. Zwar war Hammerschmidt der erste, der unsere Gregarinen sah und sie Clepsidrina polymorpha nannte, doch wußte er nicht, daß schon vor ihm Dufour das Richtige erkannt und den Namen Gregarina eingesetzt hatte. Anch ist es schwer, die sehr kleinen Zeichnungen jenes Forschers, die wegen der mangelhaften Untersuchungsmethode unnatürlich ausfallen mußten, richtig zu deuten. Jedenfalls aber hat er verschiedene Arten vor sich gehabt. Stein gebührt das Verdienst. nach dem Vorgange Dufour's die erwähnten beiden Species unterschieden zu haben. Allerdings irrte er darin, daß die Tiere immer nur in konjugiertem Zustande vorkämen, worauf er auch die Gattung begründete; doch ist dies hier belanglos. Strin's Gregarina cuneata ist nach seiner Beschreibung und Zeichnung auf Taf. IX Fig. 23 im Darminhalte leicht wiederzuerkennen. Von der zweiten in Betracht kommenden Art sagt er, daß sie jener sehr ähnlich sei und fast die gleiche Größe habe. Ferner giebt er an, daß Gregarina polymorpha sich von der vorigen durch ihren schmächtigeren, nach vorn erweiterten "Leib" und durch den nach vorn verengerten, im Verhältnis zum Leibe kürzeren "Kopf" unterscheide. Diese Beschreibung ist im allgemeinen richtig. Von seinen hierzu gegebenen Figuren Taf. IX 24-27 sagte schon Schneider, daß die erste allein als leidlicher Repräsentant der "Varietät" gelten könne. Bezüglich der folgenden drei Zeichnungen bemerkte er, daß ihm niemals Formen vorgekommen wären, an welchen der Onerdurchmesser ein Drittel und selbst die Hälfte des Längendurchmessers betrage. Sollten solche Individuen vorkommen, dann müßten sie nach seiner Ausicht eine andere Varietät bilden. Die Fig. 27 stellt eine gerade gestreckte Syzygie dar, deren Einzeltiere annähernd rund sind. Derartiges habe ich nur an absterbenden Tieren oder an solchen beobachtet, die längere Zeit in der feuchten Kammer gehalten wurden. Sie verkürzten sich stark, brachten es aber nicht zur Encystierung. Dasselbe gilt für die in Fig. 26 gezeichnete Syzygie, deren Längendurchmesser etwa das Doppelte der Breite beträgt. In Fig. 25 ist eine gestreckte Syzygie gezeichnet, die etwa dreimal so lang als breit ist. Derartige Zustände kommen entgegen der Ansicht Schneider's an Tieren vor, die zur Encystierung schreiten. Endlich kann man die in Fig. 24 gegebene Abbildung nicht als charakteristisch für Gregarina polvmorpha bezeichnen, wie dies auch schon Schneider andeutet. Stein giebt an, daß das Vorderende des Deutomerits unserer Species erweitert sei und zeichnet dazu eine Syzygie, deren Einzeltiere etwa

die Gestalt einer Spindel haben und auf der Grenze zwischen dem ersten und zweiten Drittel des Deutomerits am dicksten sind. Von hier aus nehmen die Tiere nach dem Protomerit zu schnell. nach hinten dagegen langsam an Umfang ab. Dies trifft jedoch nicht zu, sondern die Tiere haben etwa die Gestalt einer Walze und sind nur entweder am vorderen Ende des Deutomerits oder in dessen Mitte unbedeutend verdickt. Trotz der angegebenen Irrtümer mnß man hauptsächlich nach Stein's Beschreibung annehmen, daß Gregarina polymorpha gemeint war. Es macht den Eindruck, als ob er zu seinen Zeichnungen nnd im Lanfe der Untersuchnng als Beobachtungsmaterial aus Versehen von den durch einander vorkommenden Species eine von mir nen gefundene kleinere Art benutzte. Stein giebt noch als dritte Gregarinenspecies im Mehlwurmdarme den Stylorhynchns ovalis an. Die Tiere dieser Art sollen immer einzeln vorkommen und einen besonderen Haftapparat besitzen. Hierzu sei zunächst bemerkt, daß ich einmal in einem Mehlwurmdarme eine große Anzahl von Tieren der Gattung Stylorhynchus vorfand. Das lange Epimerit endete mit einer Scheibe. Leider ist mir das Präparat abhanden gekommen, so daß ich nicht im stande bin, genauere Angaben zu machen. Ein Stylorhynchus im Sinne Stein's existiert nicht. Nach den Angaben dieses Forschers sowie nach seinen Zeichnungen auf Taf. IX Figg. 16-18 waren es auffällig geformte Cephalonten von Gregarina polymorpha, die ihn zur Anfstellung jener Species veranlaßten. Die Fig. 18, welche zwei sehr gedrungene Cephalonten von der erwähnten Form darstellt, sollte zeigen, daß je zwei Tiere seines Stylorhynchus ovalis sich zur Encystierung mit den Vorderenden des Körpers an einander legen. Vermntlich waren die beiden gezeichneten Cephalonten nicht zur Fortpflanzung mit einander verbnnden, sondern lagen nur zufällig neben einander. Ich habe wenigstens nie zwei derartige Gregarinen in verklebtem Zustande, sondern immer einzeln angetroffen. Die von STEIN für die nene Art in Fig. 19 gezeichnete Cyste kann nach Form und Größe einer dritten von mir gefundenen Gregarinaspecies oder zu Gregarina polymorpha gehören. Er trat nicht den Beweis dafür an, daß die von ihm aufgestellten Arten in der That solche waren. Kein Wunder, daß deshalb in der folgenden Zeit die obigen Tiere von den Forschern nach ihrer Stellung sehr verschieden beurteilt wurden. v. Frantzius bestätigte alle drei Arten. Er zeichnete auf Taf. VII Fig. V 1 eine Syzygie von Gregarina cuneata, welche sicher als solche zu erkennen ist. Fig. V 2 sollte eine Syzygie von Gregarina polymorpha vorstellen, doch können ihre Syzygiten eher

für Repräsentanten der von mir neu gefundenen Species gelten, wie solche etwas von der typischen Gestalt abweichende Formen im Herbste gefunden werden. Figg. V 3 und 4 sollten das Aussehen von Stylorhynchus ovalis Stein zeigen; es sind aber Cephalonten von Gregarina polymorpha. Die von ihm in Fig. V 5 als Syzygien zu Stylorhynchus ovalis gezeichneten Tiere gehören nicht zu jener Species, sondern sind höchstwahrscheinlich Konjugauten von Gregarina cuneata, die der Encystierung nahe sind.

Al, Schneider hält die Gregarinen des Mehlwurmdarms für Varietäten. Seine Clepsidrina mimosa habe ich nie gesehen, so daß ich annehme, daß dieselbe bei uns nicht vorkommt. Die Beschreibung und Zeichnungen der beiden anderen "Varietäten" sind im allgemeinen richtig. Er zeichnet in Fig. 11 Taf. XX naturgetren eine Gregarina cuneata als Primiten und als Satelliten eine angebliche Gregarina polymorpha. Spätere Ausführungen werden zeigen, daß diese Annahme irrig ist; sein Satellit ist ebenfalls eine Gregarina cnneata. In Fig. 15 Taf. XX vermntet er zutreffend ein hierher gehöriges Tierpaar von Gregarina cuneata. Er zeichnet keine Cysten; ebenso läßt er sowohl im Texte als auch unter seinen Abbildungen die Cephalonten von Gregarina cuneata fort.

Labbé unterscheidet, wie schon erwähnt, drei Unterarten von den in Betracht kommenden Gregarinen. Seine kurzen Unterscheidungsmerkmale bezüglich der "Gregarina polymorpha (typica)" uud "Gregarina polymorpha cnneata" können als richtig gelten. Von der zweiten Unterart giebt er nicht die Gestalt der Cephalonten an und für alle drei rundliche Cysten. Er zählt Stylorhynchus ovalis Stein zu Gregarina polymorpha und erwähut als dessen Autor v. Frantzius: Zeichnungen fehlen.

Ich habe nnn. wie schon erwähnt, außer Gregarina cuneata und Gregarina polymorpha, die ich mit Stein aufstelle, noch eine dritte Gregarinaspecies im Mehlwurmdarme gefunden, welche ich durch die meisten Stadien der Entwicklung verfolgen kounte. Sie kommt seltener vor und ist kleiner als die beiden anderen Arten. Im übrigen hat sie aber in vielen Punkten Ähnlichkeit mit diesen. Ich werde dieselbe nach dem um die Gregarinenkenntnis hoch verdienten Forscher Stein "Gregarina steini" nennen.

Künstliche Infektion gregarinenfreier Mehlwürmer.

Die Durchsicht der Litteratur und eine oberflächliche Beschäftigung mit den Gregarinen des Mehlwurmdarms hatte mich zu der Archiv für Protistenkunde. Bd. 1. 25

Überzeugung gebracht, daß nur Reininfektion der einzelnen Arten sicher zum Ziele führen würde.

Um nun zunächst gregarinenfreie Wirtstiere zu erhalten, wurde im Frühjahr zweimal vier Wochen hindurch eine größere Anzahl Mehlwürmer in einem Topfe täglich mit neuem Futter versehen, wobei auch iedesmal das Gefäß gesäubert wurde. Stichproben, welche während der ganzen Versuchszeit vorgenommen wurden, ergaben keine bemerkbare Abnahme der Gregarinen. Immer wieder wurde ein Wirtstier gefunden, dessen Darm viele hundert von unseren Parasiten beherbergte. Da es nun bei diesem Verfahren immerhin möglich schien, was aber spätere Untersnchungen widerlegten, daß die Mehlwürmer in den 24 Stunden, in denen das Gefäß nicht gereinigt wurde, reife Cysten aus dem Kote aufnahmen, so wurden im Sommer sechs Tiere vier Wochen lang isoliert in der obigen Weise gehalten. Die hierauf vorgenommene Untersuchung des Darminhaltes ergab, daß vier Tiere noch mit Gregarinen behaftet waren. Ein ähnliches Ergebnis hatte ich mit zwölf Mehlwürmern, die ich in derselben Weise im Herbste sechs Wochen behandelte. Acht Tiere waren nach Verlauf der angegebenen Zeit gregarinenfrei, die übrigen besaßen deren noch in geringer Zahl.

Ans dem Erwähnten schloß ich, daß die Parasiten sich auf irgend eine Weise im Wirtstiere vermehren und so ihre Art erhalten müßten. Ich habe nun sehr viele Zeit darauf verwandt, durch Beobachtungen am lebenden Obiekte und Untersnchungen gefärbter Präparate die vermutete Generation festzustellen: doch bin ich zu keinem abschließenden Urteile gekommen, was hauptsächlich auf den großen Formenreichtum und die Ähnlichkeit zurückzuführen ist. welche die Darmepithelien beim Zerfall mit jungen Gregarinen annehmen können. Die Beobachtung frischer Darmausstriche ist wegen des äußerst geringen Lichtbrechungsvermögens ganz besonders schwierig. Bei Untersuchungen mit stärkeren Vergrößerungen konnte ich wiederholt an Ausstrichen in der feuchten Kammer das Ausstoßen von noch ruudlichen Gregarinen aus den Epithelzellen bemerken, doch gelang es mir nie, weiteres über dieselben mit Sicherheit festzustellen. In manchen Darmansstrichen ließen sich Formen von der Farbe der Geschlechtstiere nachweisen, die jedoch niemals die schlanke Gestalt derselben besaßen, sondern sich der rundlichen Form näherten, glatte Kontnren besaßen, nicht gekammert waren und nackt zu sein schienen. In vielen war ein großer Kern vorhanden, in anderen ließ sich derselbe nicht auffinden. Weitere Anfschlüsse über dieses Material ergaben Beobachtungen in der feuchten Kammer nicht.

Beitr. z. Kenntn. d. i. Darme d. Larve von Tenebrio molitor leb. Gregarinen. 389

Ebenso wenig war mit gefärbten Präparaten ein Erfolg zu verzeichnen.

Dennoch kommt man bei Erwägung aller in Betracht kommenden Momente immer wieder zu der Annahme, daß eine Weitervermehrung im Darme vor sich geht. Abgesehen von der obigen Ausführung läßt sich die kleine Zahl der reifen Cysten im Kote kaum in Einklang bringen mit der oft sehr großen Zahl von Gregarinen, wie man sie in den warmen Jahreszeiten fast in jedem dritten Mehlwurme findet. Im Winter ist dies weniger der Fall. Es scheint, als wenn die in warmen Jahreszeiten häufigen Häutungen eine große Rolle spielen. Man kann sich denken, daß der hierbei zerfallende Darm einen günstigen Nährhoden für eine Generation bildet, die ohne Infektion durch Sporozoiten die Art erhält. Auch das Nachfolgende läßt sich für meine Vermntnng verwerten. Ich gab, um nicht zu viel Zeit zn verlieren, das Arbeiten in dieser Richtung auf und erreichte endlich im Herbste nach vielen weiteren Mißerfolgen gregarinenfreie Mehlwürmer durch Hungernlassen. Die Tiere wurden in einem leeren Gefäße und kaltem Raume gehalten und der abgesetzte Kot täglich sorgfältig entfernt. Hierbei konnte ich beobachten, daß die Zahl der Gregarinen und Cysten bis zum dritten, zuweilen fünften Tage stieg, um dann schnell abzunehmen. Nach 14 Tagen waren im Darminhalte immer noch Gregarinen vorhanden, die sehr verschieden groß waren. Es ließen sich neben ganz kleinen Formen auch erwachsene Parasiten nachweisen, die sich teilweise in Konjugation befanden. Dagegen wurden keine Cysten mehr gefunden. Um ein Absterben der Mehlwürmer zu verhüten, erhielten dieselben jetzt etwas Futter. Nach vier Wochen waren die Därme gregarinenfrei. Deshalb wurden die Wirtstiere nun in ein warmes Zimmer gebracht und reichlich mit Nahrung versehen. Die auch in der folgenden Zeit fortgesetzten Beobachtungen zeigten, daß die Därme in der That keimfrei waren. Somit waren die Tiere jetzt zu Reininfektion geeignet. Ich ließ daranf die Mehlwürmer einige Tage hnngern und setzte sie dann in einen Topf, der mehrere Jahre solche Tiere beherbergt hatte und nicht gereinigt worden war. Nach zwei Tagen nahm ich sie wieder heraus und setzte sie in ein leeres Glas. Leider versäumte ich bei diesem Versuche, durch tortlaufende Untersuchungen die Entwicklung der Gregarinen zu beobachten. sondern beschränkte mich auf das erste Erscheinen derselben im Darminhalte. Dies erfolgte schon am zweiten Tage nach der Fütterung. Die meisten Gregarinen waren sehr klein, doch waren auch schon größere Sporonten vorhanden. Am folgenden Tage ließen sich große konjugierte Tiere nachweisen, die viel Reservenahrung enthielten. Daneben waren, wie anch am Tage vorher, viele kleine längliche und runde Formen vorhanden, welche scharfe Konturen hatten und das Lichtbrechungsvermögen von jungen Gregarinen besaßen. Am vierten Tage nach der Fütterung waren neben vielen großen, zum Teil in Konjugation beandlichen Tieren auch einige innge Cysten vorhanden. Schon am folgenden Tage ließen sich solche auch im Kote nachweisen. Bei einem zweiten ebenso durchgeführten Fütterungsversuche wurden die ersten Cysten am sechsten Tage im Kote gefunden. Von der Verwertung dieses Befundes nahm ich Abstand, weil ich unterdessen drei Arten von Tieren und Cysten unterscheiden gelernt hatte. Anch konnte ich durch Hungernlassen der Mehlwürmer die eine von ihnen bis auf sehr auffällige Cephalonten ausschalten, weil sie bis auf diese schnell aus dem Darme verschwand. so daß ich es dann nur noch mit zwei Species zn thnn hatte, die sehr leicht zu unterscheiden waren.

Material und Untersuchungsmethode.

Anfangs deckte ich meinen Bedarf an Mehlwürmern aus dem Vorrate des zoolgeischen Instituts und von Vogelhändlern. Hier fand ich meist alle drei Gregarinenarten vor. Später kanfte ich bei kleinen Selbstzüchtern, und da fand ich denn zuweilen nur eine Species und deren Cysten vor. Durch genaues Studium derselben lernte ich langsam so scharfe Unterscheidungsmerkmale kennen, daß ich später mühleöd die einzelnen Arten von einander trennen konnte.

Die meisten Gregarinen fand ich, wie schon erwähnt, in den warmen Jahreszeiten, die wenigsten im Herbste nnd Winter bis nach Weihnachten. Sie wurden dadurch aus dem Darme der Mehlwürmer befreit, daß ich Kopf und Endsegmente mit einem Scheerenschnitte entfernte und darauf den ganzen Darm herauszog. Oft konnte ich schon wegen der weißen Farbe des Darms sicher sein, daß viele Parasiten vorhanden waren. Ich durchschnitt hierauf den Darm quer in der Mitte, faßte daun an die Enden und konnte bei einiger Vorsicht den Darmiuhalt mit einer Präpariernadel herausstreichen. Oft fand ich viele Hundert von Gregarinen in einem Darme und alle drei Arten vertreten. Gregarina steini war fast immer in der Mindezahl und hauptsächlich in den mittleren Darmpartien vorhanden. Von den beiden anderen überwog meist Gregarina polymorpha an Zahl. Sie waren gewöhnlich im Anfangsteile des Darms in allen Stadien vorhanden.

gleiche Größe und Entwicklung zu der Vermutung berechtigten, daß sie von derselben Infektion herrührten. In den vorderen Abschnitten des Darms konnte ich auch die jüngsten Cysten finden. Doch fanden sich auch solche in den zurückliegenden Teilen, was besonders bei Gregarina steini zu bemerken war. Öfters kamen auch ziemlich weit entwickelte Cysten im vorderen Teile des Chylusdarms vor. Im Enddarme fand ich deren nicht gerade selten mehrere Dutzend nnd zuweilen nur von einer Species, obwohl in den vorderen Teilen alle drei Tierarten vorhanden waren.

Für die Untersuchnng der lebenden Gregarinen wurde der auf die oben angegebene Weise freigelegte Darminhalt auf einem Deckgläschen schnell ausgebreitet und in eine feuchte Kammer gebracht. in der die Tiere oft mehrere Tage lebten. Auch spielten sich die Lebensvorgänge bei dieser Behandlung in den ersten Stunden regelmäßig ah.

Dasselbe Verfahren schlug ich auch bei Cysten mit gutem Erfolge ein.

Dauerpräparate fertigte ich in der Weise an, daß ich den Darminhalt mit physiologischer Kochsalzlösung verdünnte oder ihn auch ohne dieselbe schnell auf einem Deckgläschen ausstrich. Hierauf fixierte ich, indem ich das Gläschen mit der bestrichenen Seite nach nnten auf die Fixierungsflüssigkeit fallen ließ. Bei der richtigen Ausführung ging nichts von dem Präparate verloren; vielmehr saß dasselbe so fest, daß auch noch solche Ausstriche erhalten blieben. die mehrere Male aus Kanadabalsam in Farbstoffe oder Beizflüssigkeiten zurückgebracht wurden.

Ferner wurden Schnittserien durch die Därme von Mehlwürmern angefertigt, um den Sitz und die feinere Organisation der Gregarinen kennen zu lernen. Zu diesem Zwecke wurden mehrere Därme, welche durch ihren weißlichen Schein verrieten, daß sie sehr mit Parasiten behaftet seien, der Länge nach neben einander gelegt und fixiert.

Desgleichen wurden solche Schnittserien von Cysten hergestellt, die ich anfangs aus den Kotmassen unter dem Mikroskope sammelte. Doch gab ich dies bald auf, weil es äußerst mühsam und wenig ergiebig war. Bei genauer Untersuchung stellte ich fest, daß die ausgereiften Cysten ihren Inhalt oft ausgestreut hatten und in anderen derselbe abgestorben war. Aus diesen Gründen wurde eine Vorrichtung konstruiert, durch welche eben abgesetzter Kot sofort mit der von Wolters für Monocystiden empfohlenen wäßrigen Pikrin-Essigsäure fixiert wurde. Jedoch bewährte sich diese Methode durchaus nicht, weil sehr viel Schmutz gesammelt wurde und die

Fixationsfüssigkeit starke Quellungen hervorrief, die im Alkohol zu Schrumpfungen führten. Es wurden deshalb zuletzt die Cysten nur noch aus den Därmen gesammelt. Der große Zeitanfwand, der hierzu nötig war, wurde reichlich durch die Sicherheit anfgewogen, jetzt junges, lebensfühiges Material zu haben. Brachte ich die gesammelten Cysten in die feuchte Kammer, so entwickelten sie sich nngestört weiter. Dies benutzte ich, nm einen Überblick über die Zeiträume zu gewinnen, die die einzelnen Entwicklangsstadien gebranchen.

Für Serienschnitte stellte ich Kügelchen von Cysten in der Weise her, daß ich letztere sammelte und sie mit einem Tropfen Eiweiß fixierte. Derartige Serien fertigte ich von Cysten an, welche ans den vorderen Abschnitten des Chylusdarmes stammten und 1, 2, 3,4 und 5 Tage lang in der feuchten Kammer gehalten worden waren.

3, 4 und b Tage lang in der teuchten Kammer gehalten worden waren. Zur oberflächlichen Orientierung leisteten Quetschpräparate oft gute Dienste.

Als Fixierungsflüssigkeiten kamen nach der schon erwähnten Pikrin-Essigsäure, welche sich nicht bewährte, Chrom-Osmium-Essigsäure (nach Flemming) und Platin-Osmium-Essigsäure (nach Herr-MANN) zur Anwendung. Doch konnte ich mit ihnen keine rechten Erfolge erzielen. Dagegen erreichte ich vollständig meinen Zweck bei Anwendung einer konzentrierten wäßrigen Lösung von einem Teil Quecksilberchlorid, zwei Teilen absolntem Alkohol und etwa 1/4 0 Essigsäure. Alle Fixierungsflüssigkeiten wurden heiß angewandt. Mit Hilfe dieser Mischung wurden die Formen immer naturgetreu erhalten, wenn ich die Därme 10 Minuten, die Ausstriche 2-4 und die Cysten 20 Minuten der Einwirkung desselben aussetzte. Ausgewaschen wurde mit jodhaltigem 63 % Alkohol, der bei Cysten noch einigen Standen darch anderen von gleichem Grade ersetzt wurde. Darin blieb das Material 1/2 Tag nnd wurde erst dann in 93 % Alkohol gebracht, wo es einen Tag verblieb, bevor es zur weiteren Behandlung kam.

Farbstoffe wurden gegen dreißig versucht, doch genügte keiner allen Anforderungen. Die Reservenahrungsstoffe färben sich gewöhnlich sehr schnell und oft so stark, daß alles übrige dadurch verdeckt wird. Dieser Übelstand läßt sich durch Hungernlassen der Mehlwürmer oder durch Anwendung von Chemikalien beseitigen, welche die Affinität der Granula zu Farbstoffen vermindern. Beide Methoden wurden auch schon von Baxas angewandt, doch erhielt ich hiervon erst später Kenntnis. Die erstere eignet sich sehr gut für das Studium der Kerne von Gregarinen, die letztere für Cysten- und Darmschnitz

Bei weitem am besten bewährte sich beim Färben der Objekte das Grenacher'sche Hämätoxvlin. Dasselbe wurde entweder in dunkelblauer Lösung (2 ccm Farbstofflösung auf 100 ccm Wasser) 24-48 Standen angewandt und ergab dann gewöhnlich genügend scharfe Bilder oder es wnrden stärkere Lösungen verwendet und hinterher einige Minuten mit angesäuertem Alkohol ausgewaschen. Hatte ich die Wirtstiere hungern lassen, dann erhielt ich auf diese Weise an den Gregarinen gnte Kernfärbungen, die nur wenig oder überhaupt nicht dnrch Reservenahrung verdeckt waren, weil solche mehr oder weniger geschwanden waren. Alkoholische Lösungen von Blen de Lion färbten die Kerne zwar auch scharf, doch waren die Bilder verwaschen. Die Karmin-Farbstoffe bewährten sich deswegen nicht zur Genüge, weil sie zu matt tingierten. Für soeben fixierte Ansstriche eignete sich vorzüglich eine konz. wäßrige Lösung von Methylgrün nnter Zusatz von 1 % Essigsäure. An Schnittserien von Cysten gelangte ich allein durch die Heidenhain'schen Eisen-Hämatoxylin-Färbemethode zn guten Resultaten. Durch das Beizen mit 11/2 0/0 wäßriger Eisenoxyd-Ammoniak-Lösung verloren die Reservenahrungsstoffe sehr an ihrer Fähigkeit, das daranffolgende Hämatoxylin anfznnehmen, gleichzeitig wurde auch die Färbbarkeit der Gewebe erhöht. Differenziert wurde mit angesäuertem Alkohol, der geeigneter zu sein scheint, als iene von Heidenhaln empfohlene Flüssigkeit.

Färbungen ganzer Cysten führten zu dem einzigen Resultate, daß jedesmal zwei Syzygiten eingeschlossen waren.

Entwicklung und Fortpflanzung von Gregarina cuneata.

Die jüngsten kugeligen Gregarinen sind ganz von der Epithelzelle eingeschlossen. Sobald sie ihren Austrit aus der Wirtszelle beginnen, wird ihre Form mehr nad mehr semmelförmig und zwar so, daß der ausgetretene Körperabschnitt, welcher anfangs kleiner war, bald den in der Epithelzelle befindlichen an Umfang übertrifft. Hierbei wandert dann der jetzt sehon bläschenförmige Kern in den ansgetretenen Teil, wobei er häufig beim Passieren der Einschuftrungsstelle des Gregarinenleibes eine längs-ovale Form anniumt. Ist er über diese Stelle hinaus, dann bildet sich von den Rändern her das Septum.

Die Länge der freien Cephalonten beträgt 27 μ bis 0,1 mm nud die Breite 5—35 μ . Ihre Gestalt kann so gedrungen sein, daß die Tiere kanm dreimal so lang als breit sind (Fig. 2). Sie haben dann

ein kugeliges Epimerit, das zuweilen mehr als 1/a des ganzen Körpernmfanges beträgt. Dasselbe setzt sich ohne Stiel breit an das knrze Protomerit an. Das Deutomerit beträgt ca. die Hälfte der Körperlänge und hat etwa auf der Mitte eine ringförmige Einschnürung. Umgekehrt kommen sehr schlanke Cephalonten vor, bei denen sich das kngelige Epimerit mit einem dünnen Stiele an das oft am vorderen Ende unbedeutend verdickte Protomerit ansetzt. Ihr Deutomerit ist lang, annähernd gleichmäßig dick und vom Protomerit durch ein Septum geschieden, das meist im Bogen gegen ienes gerichtet ist, Die Fig. 6, 7 und 8 stellen derartige Cephalonten dar. Wie ein Vergleich mit Fig. 2 zeigt, weichen die beiden Formen erheblich in der äußeren Gestalt von einander ab. Der dünne Stiel des Epimerits ist wohl der Grand, weshalb man die schlanken Cephalonten selten sieht, so daß sie in den diesbezüglichen Arbeiten von Al Schneider nnd Labbé nicht erwähnt werden. Aber auch die zuerst erwähnten, gedrungenen Formen werden von ihnen unberücksichtigt gelassen, obwohl sie nicht gerade selten vorkommen. Es berechtigt dies zu der Vermutung, daß jene Autoren dieselben vielleicht gesehen, aber deshalb nicht angeführt haben, weil sie wegen der anffälligen Gestalt nicht hierher zu gehören scheinen. Mit dem weiteren Wachstum dieser Cephalonten nimmt hauptsächlich das Deutomerit zu, so daß der Größenunterschied zwischen diesem und dem Protomerit immer erheblicher wird, während diese Verhältnisse bei den schlanken Cephalonten oft schon denen der erwachsenen Tiere gleichen. Die Fig. 3. 4 und 5 veranschaulichen jenen Vorgang. Alle Cephalonten enthalten wenig Reservenahrungsstoffe und sind aus diesem Grunde sowie wegen ihrer geringen Größe ungefärbt schwer zu beobachten. Die Länge der Sporonten schwankt innerhalb erheblicher Grenzen.

Die Länge der Sporonten schwankt innerhalb erheblicher Grenzen. Ann findet solche von 40μ bis 0.38 mm. Das Gleiche gilt von Breitendurchmesser, der 5μ bis 0.17 mm betragen kann. Das Promerit der Sporonten, das im Durchschnitt 1 , der Körperlange mißt, ist nach seinem vorderen Ende zu rundlich verdickt, nach hinten zu halsartig eingeschnitt und vom Deutomerit durch ein nach diesem zu gewöhnlich leicht konkaves Septum geschneden. Das letztere zieht die Cuticula an der Anhefungsstelle leicht an, so daß eine ringfernige Einschnitrung entsteht. Das Deutomerit beginnt mit dem Umfange des Protomerits und verdickt sich bei erwachsenen Tieren oft derartig in leicht geschweifter Linie nach dem stumpf abgerundeten hinteren Ende zu, daß das Tier dort den doppetten Durchmesser hat. Die jungen Sporonten haben gewöhnlich ein gleichmäßig breites Deutomerit, wie es Fig. 9 geict.

Sowohl die Sporonten, wie anch die Cephalonten führen lebhafte Bewegungen aus. Ihre Cnticnla ist doppelt konturiert, hebt sich aber nach innen nur sehwach ab. Das Sarkocyt ist schwach entwickelt. Die Tiere scheinen bei auffallendem Lichte weiß, bei durch-nällendem oft sehr dankel. Letztere Thatsache ist auf das Vorhandensein von Grannlationen zurückzuführen, die bei reichlicher Ernährung kamm das Sarkocyt und den Kern erkennen lassen. Ist Nahrungsmangel vorhanden, dann findet man diese Reservenahrungsstoffe weniger und unregelmäßig über das Körperinnere vertellt; doch sind sie meist im Protomerit und vorderen Teile des Deutomerits in geringer Menge vorhanden. Bezüglich der weiteren inneren Orzanisation erzaben Schnitte nichts Bemerkenswertes.

Fast in jedem gregarinenhaltigen Präparate findet man neben Einzeltieren auch Tierpaare, die mit den entgegengesetzten Körperenden aneinanderhaften. Ich werde für diesen Zustand den Ausdruck Konjugation gebranchen, da die weiteren Ausführungen zeigen werden, daß dies thatsächlich die Einleitnug zur geschlechtlichen Fortpflanzung ist. Diese Konjugation kann schon bei Tieren von 60 μ Größe erfolgen. Sie sind gewöhnlich annähernd gleich groß; doch kommen auch erhebliche Unterschiede vor. so daß der Primit mehr als die donnelte Größe und Dicke des Satelliten besitzen kann-Für derartige Zustände ist es Regel, daß der Primit größer als der Satellit ist, wie es die Fig. 10 und 12 zeigen. Nur ansuahmsweise wird das Umgekehrte beobachtet (Fig. 11). Recht hänfig haften dem größeren Primit mehr als ein Satellit an; ja, es wurden wiederholt fünf Tiere gezählt, die neben einander dem hinteren Ende des Primits anhafteten. Hierher gehört die Fig. 14, die einen Primiten und drei Satelliten darstellt. Einmal wurden drei hinter einauder verbundene Tiere gefuuden. Unter den vielen Tausenden von konjugierten Tieren. die zur Beobachtung kamen, wurden immer nur solche gefunden, die mit den ungleichnamigen Körperenden verbanden waren. Auch sah ich niemals Tierpaare verschiedener Species, wie dies Schneider in seiner früher erwähnten Angabe behanptet. Nach derselben sollen "à chaque instant" im Mehlwurmdarme Konjugationszustände von Gregarinen vorkommen, bei welchen der Primit eine Gregarina cuneata und der Satellit eine Gregarina polymorpha ist. Er wurde nach seiner Zeichnung offenbar zu dieser Ansicht dadurch veranlaßt, daß der von ihm naturgetreu gezeichnete Satellit von Gregarina cuneata mit schmalem Vorderende dem Primiten anliegt und die halsartige Einschnürung, welche sonst diese Art auszeichnet, verstrichen ist, Es ist dies ein Zustand, dessen Entstehung man in der feuchten Kammer an ieder Syzygie beobachten kann. Während der Koningation verdickt sich der Satellit in der Gegend des Septums mehr und mehr und legt sich mit breiter Basis an das hintere Ende des Primits an. Dabei verschwindet die halsartige Einschnürung mehr oder weniger, so daß das Tier in seinem vorderen Teile gedrungener aussieht. Auch durch manche andere Befunde läßt sich Schneiden's Behauptung widerlegen. Es erfolgt die Anheftung des Satelliten hier viel inniger als bei Gregarina polymorpha, wie man dies bei Anfertigung von Ansstrichen feststellen kann. Hierbei werden häufig Paare der letzteren Species von einander getrennt, was bei der anderen Form selten vorkommt. Auch erscheint das Protomerit des Satelliten von Gregarina polymorpha meist durch seinen geringen Gehalt an Reservenahrungsstoffen hell gegenüber dem dunkeln und breiten Protomerit des Satelliten der anderen Species. Ferner kann man sich durch Färbung mit Methylgrün schnell von der Richtigkeit meiner Behauptung überzeugen. Dieser Farbstoff färbt fast sofort das Protomerit von Gregarina polymorpha, während das der anderen Art lange ungefärbt erscheint. Läßt man Mehlwürmer bei niedriger Temperatur hungern, dann verschwindet Gregarina polymorpha bald aus dem Darminhalte bis auf abweichend geformte Cephalonten. während die andere Species immer noch in großer Menge und auch in dem hier in Betracht kommenden Zustande augetroffen wird. Auffällig wäre es auch, daß die konjugierten Tiere verschiedener Spezies immer nur in der angegebenen Zusammenlagerung vorkommen sollten. Erwähnen will ich noch, daß man die beiden Arten auch durch Unterschiede an den Kernen erkennen kann und sich auch auf diese Weise die Ansicht Schneider's, daß sehr häufig Syzygien von je einem Syzygiten der Gregarina cuneata und Gregarina polymorpha vorkämen, widerlegen läßt.

Sobald die Tiere zur Encystierung schreiten wollen, beginnen sie zu kreisen, wobei sie sich langsam verkürzen und verdicken. Dies geschieht sowohl bei Einzeltieren als auch an Paaren, endlich auch dann, wenn am Primit mehrere Satelliten haften. Derartige Zustände stellen die Fig. 13—17 dar. Zur Cystenbildung kommt es jedoch nur bei solchen Syzygien, deren einzelne Individuen mindestens eine Länge von 0,15 mm haben. Syzygien ans Konjuganten von erheblichen Größendifferenzen und solche, die nicht annähernd die angegebene Länge besitzen, bringen es wohl nach der Rotation zur Abrundung und Bildung einer Gallerthülle, doch sah ich es niemäs zur Entwicklung einer eigentlichen Cystenmembran kommen. Die Lebensäußerungen der Tiere hörten bald auf, und sie starben ab.

Anch die rotierenden Einzeltiere runden sich ab und bilden eine Gallerthülle, gehen aber hierauf zu Grunde. Solche Formen fallen im Enddarme und Kote, wo man sie nicht gerade selten findet, sofort durch die hellgelbe Farbe auf, die sie nach dem Absterben annehmen. Ebenso sterben auch Verbände von mehr als zwei Tieren ab. Wie groß die Neigung ist, es zur Encystierung zu bringen, lehrt ein Fall, in welchem an einem großen Primit zwei kleinere Satelliten hafteten. Die Tiere kreisten langsam und lagen schließlich still. Es schmiegten sich nun die beiden Satelliten im Präparat von links und rechts eng an den Primiten an. In einer Stunde platzten dann nach einander zunächst die Satelliten und zuletzt der Primit. Bevor die Syzygien kreisen, wendet der Primit gewöhnlich das Protomerit hin und her und gleitet dann erst in seitlicher Richtung fort. Hierbei können so enge Schleifen beschrieben werden, daß sich der Primit dicht am Satelliten vorbei bewegt. Der Satellit schlägt immer den Weg des Primiten ein, was besonders bei Schlangenwindungen auffällt und wohl auf den Gallertcylinder zurückzuführen ist, den der Primit bildete und durch den dann auch das zweite Tier folgen muß. Die Dauer des Kreisens wurde bei einer Syzygie anf eine 1/4 Stunde festgestellt. Nach einer Pause von einigen Minuten streckte sie sich und trat nach einigen weiteren Minuten die Wauderung in einer anderen Richtung an. Dies wiederholte sich in der Weise, daß die Bewegungen immer langsamer und die Pausen immer größer wurden. Schließlich stellte die eingerollte Syzygie die Fortbewegung ganz ein. Während dieser Vorgänge hatten sich die Syzygiten schon so stark verkürzt, daß ihr Dentomerit oval erschien. Es ist das der gewöhnliche Vorgang, welcher der Encystierung kurz voransgeht. Daneben findet man nicht gerade selten, daß sich an den rundlich verkürzten Primiten der Satellit kappenartig anlegt, so daß eine geschweifte Trennungslinie entsteht, die auch den größten Durchmesser der jetzt ein Oval darstellenden Syzygie bildet. In der nächsten Stunde findet die kugelige Abrundung statt. Auch wird in dieser Zeit die Gallerthülle gebildet, deren erste Anlage vom letzten Rotieren der Tiere herrührt. Die eigentliche Cystenmembran läßt sich erst an zwei Stunden alten Cysteu nachweisen.

Die jetzt fertige kugelrunde Cyste (Fig. 18) hat einen Dnrchmesser von 0,12-0,21 mm. Schon Stein hat sie gesehen, doch wagte er es nicht, zu entscheiden, ob sie zu dieser Species oder zu Gregarina polymorpha gehöre. Die von ihm gefundene Größe übersteigt erheblich das von mir gefundene Maß. Auch Schneider hat sie wahrscheinlich bei seinen Untersnchungen des Mehlwurmkotes als angebliche Cysten von Einzeltieren vor sich gehabt, aus denen Mikrosporen hervorgehen sollen. Die Farbe der Cysten ist anfangs gelblich, geht aber während der weiteren Entwicklung schnell in eine dnnkelgrane über. An einer vier Stunden alten Cyste hellte sich in 25 Minnten der eine Syzygit silberfarben auf, nachdem der Kern schon eine Stunde vorher unsichtbar geworden war, und nahm eine grob-alveoläre Strnktnr an. Erst nach einer weiteren Stunde spielte sich derselbe Vorgang an dem anderen Syzygiten ab. Zuweilen kann man anch an schon aufgehellten und grob-alveolären Cysten nach einigen Stunden noch die Kerne erkennen. Während dieser Vorgänge löst sich die Cuticula der Syzygien auf, was man deutlich daran erkennen kann, daß der körnige Inhalt bis an die Cystenmembran heranrückt. Anch kann jetzt eine gerade Scheidewand zwischen den Syzygiten vorhanden sein, die aber meist in den wärmeren Jahreszeiten und im Herbste fehlt. Es treten hierauf kleine helle Vorsprünge auf der Oberfläche der Syzygien auf, deren Zahl sich stetig vermehrt und die schließlich in einer Lage so dicht an einander gedrängt sind, daß sie sich abplatten. Jene hellen Buckel treten immer mehr hervor und schnüren sich schließlich als Sporoblasten ab. Diese und die sich anschließenden Vorgänge werden durch die kombinierten, halb-schematischen Fig. 27 und 29 veranschaulicht. Ihre Ausbildung scheint in 24 Stnnden beendet zu sein.

Es werden nnn nach etwa einer Stunde, während welcher in der Cyste keine bemerkbaren Veränderungen beobachtet werden, von dem einen und sehr bald auch von dem anderen der beiden dunkeln, immer noch von einander getrennten Restkörper langsam breite und verschieden lange Fortsätze ausgestreckt, die zuweilen bis zur Membran reichen und an dieser dann eine Strecke entlangfließen. Sie werden immer wieder eingezogen und machen anderen neu entstehenden Fortsätzen Platz, welche dieselben Bewegungen mehr oder weniger wiederholen. Dieser Vorgang wurde öfter und bei einem gleichalterigen Satze von Cysten ziemlich gleichzeitig beobachtet. Er danert einige Stunden; man sieht fortwährend und in sich steigernder Weise die dunkeln Restkörper in amöboider Bewegung. Die letzteren haben schließlich eine ganz unregelmäßige Oberfläche. welche sich aus starken Erhöhungen und Vertiefungen zusammensetzt. Durch jenen Vorgang werden die Sporoblasten derartig durch einander gemengt, daß die des einen Syzygiten mit denen des anderen in Berührung kommen. Trotz großer darauf verwandter Mühe ist es mir nicht gelnngen, vermutete Geißeln mit Sicherheit nachzuweisen (Fig. 29). Sehr bemerkenswert ist die nun erfolgende paarige Vereinigung derselben, wodurch die Sporocyste gebildet wird (Fig. 30 a-f). Da die Kopulation nur am gefärbten Präparate mit Sicherheit nachgewiesen werden kann, so wird hierauf noch an geeigneter Stelle näher eingegangen werden. Ähnliches fand Siedlecki an der Monocystis ascidiae. Er beobachtete, daß die Sporoblasten in der Cyste pendelnde Bewegungen ausführten, die sich derartig steigerten, daß gegen das Ende dieses Vorganges eine starke Wallung eintrat. Anch hier fand Kopulation der Sporoblasten statt. Eine Bewegung der Sporoblasten beobachtete ferner Al Schneider in den Cysten von Stylorhynchus oblongatus; sie erfolgte durch Streckung und Zusammenziehung der spindelförmigen Körper. Ob es nun zur Weiterentwicklung durchaus nötig ist, daß sich Sporoblasten beider Syzygiten vereinigen, vermag ich nicht zn beweisen. Hier ist noch zn bemerken, daß Cysten, die von Beginn ihrer Ausbildung an in der feuchten Kammer gehalten wurden, nicht selten in diesem Stadium absterben. Erst jetzt fallen die bis dahin zuweilen deutlich getrennten Restkörper zu einem bewegungslosen, central gelegenen Körper zusammen.

An Cysten, die 36 Stunden alt sind, bemerkt man die in einer Lage an der Cystenmembran dicht gedrängt liegenden Sporen. Bei anderen ist schon eine Wanderung nach dem Centrum eingetreten. Auch sieht man schon jetzt die Anlagen von Sporodukten, die als helle, grannlationsfreie Plasmastränge in radiärer Anordnung die Cysten durchziehen. Ihre Zahl ist groß, aber es scheint, als ob sich nnr ein Teil von ihnen vollständig entwickelt.

Drei Tage alte eintrocknende Cysten stoßen gewöhnlich schon die

mit Hüllen und acht Kernen versehenen Sporen ans. Die Entleerung erfolgt gewöhnlich aus einem bis zu einigen Sporodukten. Doch geschieht dies auch nicht gerade selten durch vier bis sieben solcher Ansführungsgänge.

Die Sporen sind durch eine Kittmasse verbunden, wie es auch Schneider für diese Form fand und Gabriel für die Monocystiden des Regenwurms nachwies. In diesen Kettenverbänden halten sie sich nach meinen Untersuchungen, wenn man sie langsam eintrocknen läßt, viele Wochen, während Schneider hierfür nur wenige Tage angiebt. Das Ausstreuen von Sporen der eintrocknenden Cyste scheint die Regel zu sein; doch geschieht es niemals vollständig.

Die Kernveränderungen, die während der Entwicklung und Fortpflanzung vor sich gehen, sind nur an gefärbten Präparaten zu erkenneu. Der Kern von kleinen, noch rundlichen Gregarinen ist nur durch langes Färben (24-48 Stunden) mit dnnkelblauer Hämatoxylinlösung oder mit Eisen-Hämatoxvlin nach Heidenhain in genügender Schärfe zur Anschanung zu bringen. Er hat ein sehr feinmaschiges Kerngerüst, in welchem Chromatinkörner unregelmäßig verteilt sind. Auch eine Kernmembran ist jetzt schon vorhanden (Fig. 19).

Während des weiteren Wachstnms der Tiere erfolgt eine Zusammenlagerung des Chromatins im Centrum oder doch nahe diesem. Im übrigen Kerngerüst bleiben nur wenige Chromatinkörnchen zurück. Jene Aneinanderlagernng wird immer inniger, and es entsteht schließlich anf diese Weise ein dichtgefügtes, rundes Gebilde, das Karyosom nach Labbé. Es wird im allgemeinen aus sehr feinen Chromatinkörnern zusammengesetzt, doch finden sich einzelne grobe Körner auch über den ganzen Binnenraum verbreitet vor. Eine Kittmasse konnte ich nicht nachweisen. So ausgebildete Kerne wurden schon bei 7 µ großen Tieren vorgefunden, die Semmelform hatten und deren eine Körperhälfte noch im Epithel saß. Mit dem Wachstnm der Tiere nehmen auch der Kern und das Karyosom an Umfang zu, wobei der erstere weitmaschiger wird. Um das Karvosom bildet sich ein engmaschiger Hof, der immer in Gestalt eines Ovals auftritt und jenes derartig excentrisch einschließt, daß er das Karvosom an einer Seite nur mit einer schmalen Schicht umgieht, während er an der anderen in breiter Lage vorhanden ist nnd bei den ältesten noch runden Kernen an einer Stelle bis zur Membran reicht (Fig. 20-24). Dieser Hof ist vom Karvosom durch einen Alveolarsanm getrennt, der während der weiteren Entwicklung an Umfang zunimmt.

Das Chromatin ist bei den Sporonten von mittlerer Länge zum rößten Teile im Karyosom an einer Stelle in gleichmäßiger Verteilung angesammelt. Ihm gegenüber tritt gewölnilch eine groß-Vakuole auf. Das Kerngerüst weist uur wenig feinkörniges Chromatin auf (Fig. 20).

Bei anderen gleich großen Tieren findet man jedoch auch jene Chromatinansammlung um die Vakuole und an der Peripherie des Karyosoms. Fertner sind auch schon feine Chromatinkörner in großer Menge in dem oben erwähnten Hofe vorhanden und stellenweise bis zur Membran zu verfolgen (Fig. 21).

Bei, älteren Kernen ist das Chromatin an einer Stelle des Karyosons zu kleinen, nicht kompakter Kugeln geballt, während Jene Vakuole fast die Hälfte des Raumes einnimmt. Ähnliche Chromatinkugeln finden sich auch in dem Hofe und noch andere in der Nähe der Kernmembran. Dabei ist auffällig, daß sie sich erst im Hofe anzusammeln scheinen und dann erst an der der Membran am nächsten liegerden Stelle austretten (Fig. 22).

Solches zeigen am dentlichsten die größten runden Kerne, die im Durchschnitt ca. 28 u breit sind und durch ihr weitmaschiges Kerngerüst ein blasiges Aussehen erhalten. Das Karvosom ist hier etwas verkleinert und weist gewöhnlich keine Vakuole auf. Es enthält viel Chromatin, das sich, abgesehen von wenigen einzelnen Körnchen, zn Kugeln angeordnet hat und über den Raum verteilt ist. Die nächste Umgebung des Karyosoms erscheint an gefärbten Präparaten sehr hell, und man erkennt erst bei den stärksten Vergrößernngen einen sehr feinfädigen weitmaschigen Alveolarsanm. Daranf folgt der wiederholt erwähnte Hof, der an seiner weitesten Stelle oft bis zur Kernmembran reicht und in dessen Peripherie Chromatinkugeln lagern. Andere derartige Kugeln scheinen an seiner weitesten Stelle ausgetreten zu sein und befinden sich nun teilweise an der Membran, wo sie sich in Körnchen auflösen (Fig. 23).

Es muß hier noch einer nicht gerade selten vorkommenden, für die Species fast charakteristischen Kernform gedacht werden, da sie nnr noch ausnahmsweise bei Gregarina polymorpha angetroffen wird. Dieselbe ist halbmondförmig, hat glatte Konturen und kommt nicht nnr an geknickten, sondern auch an gestreckten großen Tieren vor. Die Kerne befinden sich meist in dem Stadium der eben erwähnten. nur sind Karvosom und Hof schwer von einander zu unterscheiden. weil der Alveolarsanm fortfällt. An der konkaven Seite befindet sich häufig eine Delle. Fig. 24 veranschaulicht einen derartigen Kern: Karvosom und "Hof" stellen scheinbar ein einheitliches Gebilde dar.

Die Kerne der zur Encystierung schreitenden Tiere haben im Mittel einen Durchmesser von 0,1 mm; sie sind also kleiner als die größten runden Kerne und haben meistenteils gewellte, unregelmäßige Kontnren. Ihre Membran, die bei den anderen Stadien dick war, ist hier dünn und das Karvosom durch seine reiche Abgabe von Chromatin aufgehellt. Letzteres ist nur noch in feinen Körnchen im Karvosom vorhanden, in welchem man häufig eine oder mehrere Vakuolen findet. Der Alveolarsanm fehlt. Das Kerngerüst ist engmaschiger geworden und iener Hof nicht mehr nachzuweisen. Ebenso vermißt man Chromatinkugeln. Dagegen befindet sich im Maschenwerk viel feinkörniges Chromatin, das in besonders großer Meuge in der Nähe der Kerumembran angetroffen wird (Fig. 25).

In der Cyste besteht die nächste Kernveränderung darin, daß die Membran schwindet, wenn dasselbe nicht schon, wie es zuweilen vorkommt, während der Encystierung geschah, und es entsteht der "geflammte Kern" nach Wolters. Derselbe ist noch kleiner als der vorhergehende. Sein Karyosom ist alveolär nnd so hell, daß man es kaum von dem Kerngerüst nnterscheiden kann. Das feinkörnige Chromatin befindet sich hauptsächlich an der Peripherie (Fig. 26).

Hierauf scheint sich der Kern in kleine Stückchen aufzulösen and anf dem sehr weitmaschig gewordenen und alle Reservenahrungsstoffe enthaltenden Plasmagerüst nach der Innenseite der Cystenmembran zu wandern. Eine primäre Kernspindel, wie sie von einigen Forschern bei anderen Arten angegeben wird, habe ich nicht finden können: auch konnte ich keine Andentungen von Centrosomen mit Polstrahlungen trotz Musternng zahlreicher Cysten daranfhin entdecken. Wegen des großen Ballastes an Reservenahrungsstoffen ist immerhin eben aus mechanischen Gründen Kernvermehrung ohne iene erste Spindel denkbar. Das Karvosom beteiligt sich hieran nicht, sondern bleibt liegen und zerfällt langsam. In der halbschematischen und ans Cystenabschnitten zusammengestellten Fig. 27 sind diese und die folgenden Vorgänge dargestellt. Auf dem Wege nach der Peripherie vermehren die Kernstückchen durch die im folgenden geschilderte primitive mitotische Teilung schnell ihr Chromatin. Es treten kleine rundliche Bläschen auf. die ein feinmaschiges Gerüst besitzen und in deren Mitte Chromatinkörner in Form eines Knäuels lagern. Das letztere ordnet sich zu einer Platte. an die von den Enden des Gebildes feine Fasern gehen und das Auseinanderrücken zu Tochterplatten veranlassen. Das Bläschen zieht sich in die Länge und führt zum Dyasterstadium, aus welchem durch Teilung zwei Bläschen entstehen; hierzu Fig. 28 a-e.

Aus Serienschnitten von verschieden alten Cysten läßt sich folgerin, daß sich während dieser Kernvermehrung auf der gesamten Oberfläche der Syzygiten die schon früher erwähnten plasmatischen Höcker gebildet haben, in welche die Chromatinkörner hineinrücken. Diese Vorsprünge heben sich immer mehr ab und werden schließlich durch Abschnütung als Sproblasten frei.

Die letzteren sind oval und haben einen Längendurchmesser von $3-4~\mu$ und einen Breitendurchmesser von $2-3~\mu$. Sie erscheinen durch den geringen Gehalt an körnigen Bestandteilen hell und haben ein feinmaschiges Kerngerüst, in welchem sich Chromatinkörnchen befinder (Fig. 30 a).

Zur Kopulation verkleben je zwei derselben mit einauler, wie schon bei den Ergebnissen der Untersuchung am lebenden Objekte angegeben, flachen sich an den Anlagerungsstellen ab und bilden eine ovale Sporocyste von etwa 7 μ Länge und $4V_1$ μ Breite (Fig. 30 b und c). Hierauf vereinigen sich ihre Kerne zu der Form einer Semmel, nm später die ovale und zuletzt die runde der Jungen sporocyste auzunehmen (Fig. 30 d und e). Sie sind weitmaschig nnd enthalten Chromatin in feinen Körnern. Ältere Kerne sind etwa von der halben Größe der vorigen, engmaschiger und rundlich. Ihr Chromatin ist großkörnig und liegt hauptsächlich in den Ecken der Maschen (Fig. 30 f).

Die jungen Sporen bekommen durch ihre große Zahl und den Druck von innen gegen die Cystenmembran eine länglich-viereckige Form von 6μ Länge und 3μ Breite. Diese und die darauffolgenden Entwicklungsvorgänge veranschanlichen die in Fig. 31a-h gegebenen Abbildungen.

Die Bildnng einer Epi- und Endospore, sowie die Vermehrung zu acht Kernen läßt sich schon an Sporen feststellen, die von drei Tage alten Cysten herstammen. Die Kernvermehrung erfolgt in der Weise, daß der in der Mitte hefindliche, kompakte Kern sich in der Querrichtung der Spore direkt in zwei gleiche Teile teilt. Die beiden nenen Kerne teilen sich dann in derselhen Richtung direkt wieder in je zwei Teile. Durch weitere direkte Zweiteilung entstehen sechs und zuletzt acht Kerne. Die einzelnen Phasen können zeitlich nicht weit aus einander liegen, denn man sieht nicht selten die immer vorhandenen acht Kerne in der Querrichtung in zwei Reihen oder in einem Hanfen liegen und ziemlich in denselhen Abschnürungsstadien begriffen. Hierfür spricht auch die schnelle Entwicklung der Sporocyste. Dabei wird das Plasma immer weitmaschiger, so daß es schließlich einen groh-alveolären Bau hat. Dies geschieht znnächst in der Mitte, wo die fertigen Kerne liegen, die dann anf der sich so hildenden Bahn ie zu vieren nach den Enden der Spore auseinanderrücken. Hieran schließt sich dann die Bildung der Sporozoiten. Es furcht sich das dichte Plasma an den Enden der Spore in ie vier kleine, in der Längsrichtung gelegene Teile, die in der Mitte einen kompakten, länglichen Kern hahen. schnürungen schreiten fort, his die acht Teilstücke als Sporozoite ausgehildet sind. Sie scheinen sich im Centrum an einen Restkörper anzusetzen, den ich jedoch nie in genügender Schärfe heohachten konnte. Desgleichen gelang es mir nie, die Umrisse der Sporozoiten genau festzustellen. Sie hahen ein dichtes Plasma und ihre Lagerung hat, von ohen betrachtet, die Form eines vierblätterigen Kleeblattes (Fig. 31h). Die Sporen sind durch eine Kittmasse zu Ketten verbunden und lagern nicht dicht an einander.

Eine ganz oherflächliche Schätzung der Zahl der Sporozoiten einer Cyste ergah nach der Länge des einzigen ausgeschlenderten Archiv für Protistenkunde. Bd. 1.

Sporenstranges bestimmt etwa 5000 solcher Keime. Es ist noch zu erwähnen, daß sich in den Ecken der Endospore eine flach augedrückte Masse befindet, die sich mit Hamatoxylin stark farbt und vielleicht beim Freiwerden der Sporozoiten eine Rolle spielt. Auch sieht man vor der Farbung des Sporeninhaltes im Umkreise der Enden der Sporen breite, flache Ringe, die vermntlich die Kittmasse der Sporendeckel darstellen.

Gregarina polymorpha.

Diese Species scheint noch häufiger als Gregarina cuneata in in den verschiedensten Größen und Stadien aufzufinden. Sie ist in vielen Punkten der Gregarina cuneata so ähnlich, daß es zur Charakterisierung genügt, wenn hier nur die Abweichungen von dieser Forn hervorgehoben werden.

Die jüngsten freien Cephalonten, die etwa 30 µ lang sind, haben eine so gedrungene Gestalt, daß ihr Querdurchmesser die Hälfte der Länge erreichen kann. Ihr kleines, ovales Epimerit setzt sich mit der Breitseite an das ebenfalls eiformige und annähernd ein Drittel der Körperlänge betragende Protomerit. Das letztere legt sich breit an das fast so lange als breite Deutomerit an, das am vorderen Ende wallartig verdickt, im übrigen aber gleich breit ist und hinten stnmpf abgerundet endet. Diese Tiere weisen einen geringen Gehalt an Reservenahrungsstoffen in den peripherischen Abschnitten des Körpers auf, was besonders in der erwähnten Wulst auffällt und eine vakuoläre Einrichtung vortäuscht (Fig. 32). Die größten Cephalonten. die etwa 0,1 mm lang und 25 µ breit sind, haben im Gegensatze zu den jüngsten Formen eine schlanke Gestalt. Ihr ovales Epimerit setzt sich mit der Schmalseite an das vorn stumpf abgerundete Protomerit. Letzteres mißt im Durchschnitt ein Fünftel des ganzen Tieres und verdickt sich etwas nach hinten. Das Septum ist gewöhnlich geschweift und mit seiner Konkavität gegen das Protomerit gerichtet. An das letztere setzt sich das Deutomerit an, daß hier seinen größten Umfang hat und nach hinten zwar stetig, aber doch nur wenig an Querdurchmesser abnimmt. Der letztere ist bei anderen Formen etwa in der Mitte des Dentomerits am größten und verringert sich nach vorn und hinten in geringem Maße. Immer endet das Tier stumpf abgerundet (Fig. 33).

Daneben kommen gedrungene Cephalonten vor, die nur noch einen Rest des abgerissenen Epimerits zu besitzen scheinen. Das

letztere ist hier kurz und breit und endet nach vorn in einer stumpfen Spitze. Dies Epimerit hat immer gerade Konturen und weist hänfig radiäre Längsstreifen auf. Das Protomerit ist bei den einen rundlich (Fig. 37), bei anderen verschieden lang bei gleichmäßiger Breite, so daß es die doppelte Länge des Querdurchmessers erreichen kann. Besonders große Unterschiede gegenüber der gewöhnlichen Cephalontenart weist das immer ziemlich spitz endende und mit einem auffallend großen Kern versehene Deutomerit auf. Dasselbe ist zuweilen fast kngelförmig: es kann aber auch doppelt bis dreifach so lang wie dick sein. Derartige Formen veranschaulichen die Figuren 34-37,

Diese Cephalonten waren es, die Stein zur Aufstellung seines Stylorhynchus ovalis veraulaßten und dessen Existenz von v. Frantzius bestätigt wurde. Dagegen erkannte Schneider ihre wahre Stellung.

Wie schon früher erwähnt, waren in Darmausstrichen von Mehlwürmern, die längere Zeit bei niedriger Temperatur und karger Nahrnng gehalten worden waren, nur noch Cephalonten dieser ganz von der Form der Geschlechtstiere abweichenden Gestalt vorhanden Sie wurden viele Wochen hindurch vorgefunden, obwohl fernere Infektionen von außerhalb dnrch tägliche Reinigung des bewohnten Topfes und auch deshalb ansgeschlossen schienen, weil im Darme keine Cysten mehr gebildet wurden.

Serien solcher Cephalonten wnrden zuweilen ohne Beimengungen von Repräsentanten der beiden anderen Species vorgefunden. Ihre Gesamtzahl war nie groß. Unter diesen Cephalonten ließen sich die verschiedensten Formen von noch schlank zu nennenden bis zu solchen auffinden, an denen die Breite annähernd die Länge erreichte. Die Tiere bewegten sich meist lebhaft nnd zeigten die Neigung, sich dnrch Einrollen und Verkürzen ihres Körpers abznrunden. Hierbei wurde öfter beobachtet, daß die Tiere sich des starren Epimerits dnrch halsartige Abschnürungen zu entledigen suchten.

Neben diesen Cephalonten fanden sich vereinzelt Sporonten, die im Durchschnitt zwar gedrungener als jene waren, aber dennoch die Abstamming von denselben verrieten. Sie führten keine Vorwärtsbewegungen aus, sondern rundeten sich durch Verkürzen und Einrollen ab, wobei eine seitliche Anlagerung des abgeflachten Protomerits an das Deutomerit erfolgte. Wellenlinien, die über den Körper liefen, zeigten, daß das Tier eine geeignete Abrundung erstrebte. Von Bestand war dieser Zustand iedoch nicht: regelmäßig wurde der Körper nach einiger Zeit wieder gestreckt. Nach einer Zwischenpause wiederholte sich derselbe Vorgang. Dasselbe geschah mit der

Dauer der Beobachtnng immer seltener, bis die Tiere schließlich meist in ausgestrecktem Zustande starben.

Zur geschlechtlichen Fortpflanzung sind nur Sporonten geeignet, die von den zuerst genannten, mit einem rundlichen Epimerit versehenen Cephalonten herstammen und von diesen keine nennenswerten Unterschiede, abgesehen vom Epimerit, aufweisen. Sie haben etwa die Form eines Cylinders und sind ungefähr 15 μ -0,35 mm lang nud 8 µ-0,1 mm breit. Ihr Ektoplasma ist zwar nur schwach entwickelt, hebt sich aber dennoch scharf vom Entoplama ab. Der Kern ist oft nur undeutlich zu erkennen. Das Protomerit, welches im Durchschnitt ein Sechstel des ganzen Tieres mißt, ist meist heller als das Deutomerit. Die Figur 38 stellt einen kleinen Sporonten dar, von dem noch das kernhaltige Deutomerit erheblich kleiner als das Protomerit ist. An dem in Figur 39 gezeichneten kleinen Tiere beträgt das Protomerit mehr als ein Viertel der Länge des ganzen Körpers. Einen typischen Sporonten, wie man ihn gewöhnlich beobachtet, veranschaulicht die Figur 40. In der folgenden Figur ist ein Tier dargestellt, das im vorderen Abschnitte des Deutomerits eine bei dieser Art nicht gerade selten auftretende, vorübergehende, ringförmige Einschnürung aufweist. Die Fignr 42 endlich zeigt einen einzelnen stark verkürzten Sporonten, der es jedoch nie zur Encystierung bringt.

In Konjugation treten bei Gregarina polymorpha meist gleich große Tiere; von solchen Paaren kann man oft viele Dutzend in einem Darmausstriche sehen. Beide Sporonten gebören immer nur dieser Species an und haften mit den ungleichnamigen Körperenden aneinander (Fig. 43 und 44). Beim Rotieren vermißt man bei dieser Art die freie Beweglichkeit des Protomerits vom Primiten. Anch gelingt die Verkürzung der Tiere zur Encystierung nicht in dem Maße wie bei Gregarina cuneata; daher vielleicht die ovale Cystenform von 0,13 μ —0,25 mm Lähgen- und 65 μ —0,2 mm Dickendurchmesser (Fig. 45). Die fortgesetzte Beobachtung dieser Vorgange in der feuchten Kammer, sowie der weiteren Entwicklung der Cysten ergab keine wessentlichen Abweichungen gegenüber der vorgen Art.

Die Kerne von Gregarina polymorpha sind zwar auch rund, unterscheiden sich aber dadurch bedentend von denen der anderen hier in Betracht kommenden Species, daß sie im Durchschnitt kaum die Hälfte des Umfauges von jenen erreichen. Sie nehmen mit dem Wachstum der Tiere an Größe zu und haben bei erwachsenen Tieren etwa einen Durchmesser von 18 µ. Das Chromatin wird in dem ebenfalls wachsenden Karysoom geblidet und, obwohl es hier in

Ballen liegt, doch nur in feinen Körnern nach außen abgegeben, wo es sich hanptsächlich an der dünner werdenden Kernmembran ansammelt. Der hei Gregarina enneata erwähnte Hof hat hier nur die Form einer schmalen Sichel und liegt zuweilen dem Karvosom ohne Alveolarsanm an. Der letztere ist bei erwachsenen Formen ziemlich weitmaschig nnd schön regelmäßig anfgebant. Die geschilderten Znstände veranschaulichen die Fig. 46-49. Der Kern von Gregarina polymorpha wird öfter schon vor der Encystierung geflammt. An seinem Zerfall und der Wanderung der Teilstücke auf dem sehr vaknolär gewordenen Plasma nach der Peripherie, sowie der hierbei erfolgenden mitotischen Teilung des Chromatins beteiligt sich das Karvosom nicht, sondern bleibt inaktiv und zerfällt langsam, wobei es nach der Oberfläche geschoben wird. Auch bei dieser Art erfolgt eine paarige Vereinigung von Sporoblasten und deren Kernen zur Bildung der Sporocyste. Die Sporen sind kleiner als bei Gregarina cuneata. scheinen aber in der Entwicklung keine nennenswerten Abweichungen aufzuweisen.

Anhangsweise will ich bemerken, daß ich auf Schnitten von Därmen, die sehr mit Gregarinen behaftet waren und hauptsächlich die eben besprochene Species beherbergten, wiederholt im Enithel kleine rundliche Gregarinen fand, die zwei verschieden weit von einander liegende kompakte Kerne besaßen und ohne Scheidewand waren (Fig. 50). Ebenso faud ich einige Male ovale Tiere, die zwar noch in der Epithelzelle saßen, aber an einer Stelle von derselben nicht mehr eingeschlossen wurden. Sie hatten an den beiden Enden je einen Kern, welche von einander durch eine unvollständige Scheidewand getrennt waren (Fig. 51). Endlich fand ich einmal eine Gregarine, welche doppelt so lang als breit war und zur Hälfte aus dem Epithel herausragte. Sie hatte an dem freien Teile einen Kern, der von zwei neben einander liegenden kleinen Kernen, die in dem noch von Epithel eingeschlossenen Teile lagen, durch eine Scheidewand getrennt war (Fig. 52). Anch im Protomerit freier Cephalonten und junger Sporonten fand ich meist ein kompaktes kernartiges Gebilde, das oft bei den größten Formen vermißt wurde oder doch nur unbestimmt festgestellt werden konnte. So beobachtete ich wiederholt in dem Protomerit eines erwachsenen Sporonten ein rundliches Gebilde, das nach der Fixation durch Sublimat-Alkohol-Essigsäure und Färbung mit Hämatoxvlin dunkle Körnchen aufwies und durch eine oder mehrere große Vakuolen stark aufgehellt war (Fig. 53). In Zeichnung 54 ist eine Figur dargestellt, welche man öfter in den größten Sporouten findet. Auf Schnitten war hierüber kein Aufschlüß zu erreichen, da ich auf der Suche nach ihnen niemals wieder solche Foruen auffand. Es ist möglich, daß es sich hier um einen zweiten Kern im Protomerit handelt, der früh durch Teilung des ersten entsteht und bald zerfällt. Als Gegenbeweis könnte der Unstand dienen, daß man häußig ganz kleine Gregarinen findet (Fig. 38), welche nicht die geringste Andeutung eines Kernes im Protomerit aufweisen. Die meisten Autoren, welche solche kernähnliche Geblide im Protomerit von verschiedenen Gregarinen fanden, halten sie nicht für Kerne. Mascutall betrachtet sie beispielsweise als kugelige Ballen von Nährsubstanz. Wolters spricht von "eigentümlichen Zeichnungen" im Protomerit von Clepsidrina blattarum. Andere, wie R. Pfetfers und Brass, halten sie für Kerne. Erwähnen muß ich noch, daß derartiges nur ausnahmsweise bei Gregarina caneata, dagegen häufig Andeutungen davon bei Gregarina steini beobachtet werden.

Gregarina steini. n. sp.

Diese nene Art kommt im Mehlwurmdarme nicht so häufig vor als Gregarina cuneata und Gregarina polymorpha und wird uicht selten mit ihnen zusammen aufgefunden. Sie unterscheidet sich erheblich von jenen durch Größe und Form. Auch ist ihre Zahl in einem Wirte nur ausnahmsweise so groß, wie dies bei den beiden anderen fast die Regel ist. Auffällig ist an dieser Art, daß sie im Gegensatze zu jenen hauptschlich in den mitteren Abschnitten des Chylusdarmes vorkommt und Konipastionszustände selten angetroffen werden. Trotz der erwähnten Unterschiede gleicht sie den vorher beschriebenen Arten in den wichtigsten Punkten, so daß es zu ihrer Charakterisierung genügt, wenn neben einem kurzen Vergleiche nur die Abweichungen hervorgehoben werden.

Mehreremale fand ich Reininfektionen von Gregarina steini. Die eine von ihnen wies nur jüngere, aber freie Formen auf, unter denne sich Stadien von der noch fast kugeligen bis zum fertigen Cephalonten auffinden ließen. Die jüngsten Stadien stellten ein rundliches Gebilde mit schon bläschenförnigem Kerne und Kernkörperchen dar. Sie besaßen einen kleinen, halbkugeligen Vorsprung, dessen nach innen liegende Hälfte sich durch dunklere Farbung von dem Brörgen Körper scharf abbob (Fig. 55). In einem älteren Stadium lag dieser Vorsprung als ovales Gebilde breit dem rundlichen Körper an, von dem er durch einen hellen, plasmatischen Saum getrennt war; ein Septum war auch hier nicht vorhanden (Fig. 56). Noch ältere Formen hatten die Gestalt einer gedrungenen Spindel. Jener Ansatz lag habbkugelörnig breit auf dem Deutomerit und war durch ein Septnm von diesem getrennt (Fig. 57). Endlich waren solche Cephalonten nachzuweisen, deren Epimerit rund entwickelt war nnd die ein ovales Deutomerit besaßen (Fig. 58). Daneben kamen fast vollständig entwickelte Cephalonten vor, die kleiner waren als alle erwähnten Formen (Fig. 59).

Die Größe der freien Cephalonten schwankt zwischen den erheblichen Grenzen von etwa 12-75 μ Länge und 5-20 μ Breite. Das sehr hvalin erscheinende Epimerit ist kugelig und setzt sich breit an das Protomerit an. Das letztere ist klein und stellt etwa eine Halbkugel dar, deren Schnittfläche nach hinten liegt. Das Deutomerit, welches bei weitem die Hauptmasse des Körpers bildet nnd die Gestalt eines Kegels hat, wird durch ein meist gerades Septum vom Protomerit geschieden. Es beginnt mit der Breite des letzteren, nimmt dann im ersten Drittel schnell an Umfang zn. nm dann langsam in leicht geschweifter Linie nach hinten zu dünner zn werden. Das letzte Drittel nimmt nur wenig an Umfang ab und endet rundlich. Die kleinsten Cephalonten sehen durch den Mangel an Grannlationen hell aus. Das Myocyt ist an allen wohl entwickelt und zwischen Ekto- und Entoplasma eine scharfe Grenze vorhanden (Fig. 60-61).

Die Sporonten von Gregarina steini, welche eine Länge von 42 μ-0.15 mm nnd 16 - 30 μ Breite erreichen, kommen meist einzeln vor. Sie haben ein kurzes, halbkngeliges Protomerit und ein in geschweifter Linie dünner werdendes Deutomerit, das in seinem ersten Drittel etwa den dreifachen Durchmesser des Endahschnittes hat. Derartige Formen veranschaulichen die Fig. 62-67.

In den kälteren Jahreszeiten findet man häufig eine geringe Abweichung von dieser Gestalt. Die Tiere haben dann ein ovales Protomerit, das breit einem keilförmigen und ziemlich geradlinig begrenzten Dentomerit aufsitzt, wie es in Fig. 68 dargestellt ist.

Alle Sporonten haben eine doppelt konturierte Cuticula, einen selten deutlich sichtbaren Kern und grobe Granulationen, welche in nnregelmäßigen Ballen über den Körper verteilt sind. Bemerkenswert ist, daß das Protomerit bei dieser Species im Gegensatze zn den zuerst besprochenen Arten meist duukler als das Deutomerit erscheint. Die Tiere bewegen sich träge und sind oft im Ruhezustande anzutreffen.

Konjugationszustände sind verhältnismäßig selten. Auch hier legen sich die Tiere, die meist gleich groß sind, mit den ungleichnamigen Körperenden aneinander, wie es die Fig. 69-73 zeigt.

Einmal wurden drei hintereinander angeheftete Tiere beobachtet.

Die Bewegungen der Syzygien sind träge und scheinen bei den zur Encystierung schreitenden Tierpaaren bald aufznhören. Die anf derselben Stelle liegenden Syzygiten drücken ihr Protomerit gegen das sich verkürzende Deutomerit derartig an, daß es oft nur zur Halfte aus dem letzteren herausragt (Fig. 74). Während diese Verkürzung und Verdickung fortgesetzt werden, schlägt sich der Primit langsam so herum, daß er schließlich dem Satelliten in der Längsrichtung anliegt. Die Syzygiten schmiegen sich dann eng aneinander, wobei sich der eine häufig banchig weit in den anderen hineinschiebt, und nungeben sich mit einer Gallerthülle. Nach einigen Stunden läßt sich auch die Cystenmembran nachweisen

Die jetzt fertige ovale Cyste hat etwa einen Längendurchmesser von 85 μ -0,16 mm nud einen Querdurchmesser von 70 μ -0,1 mm (Fig. 75). Sie ist also im Durchschnitt kleiner als die der beiden anderen Species. Die junge Cyste unterscheidet sich ferner gewöhnlich noch von jenen durch eine ziemlich breite, helle Linie, die zwischen den beiden Syzygiten verläuft und schon bei oberflächlicher Betrachtung auffällt. Die Wintercysten haben meist eine Scheidewand, die den Sommercysten fehlt. Zweimal wurden 3 Syzygiten in einer Cyste vorgefunden; Cysten mit nur einem Individnnm wurden nie beobachtet. An den scheidewandlosen Cysten kann man die Bildnng der Sporoblasten und deren paarweise Vereinigung deswegen besser als an denen der beiden vorhergehenden Species verfolgen. weil der Binnenraum der Cyste von den Syzygiten nicht ganz ausgefüllt wird. Die Kerne der letzteren, welche selten sichtbar sind. lösen sich in der jungen Cyste bald und meist ziemlich gleichzeitig auf. Dabei geht die gelbliche Farbe derselben in eine dunkelgrane und darauf in Bleifarbe über. Die Tiere führen dann immer noch Bewegungen aus, was man an den wechselnden Wellenlinien beobachten kann, welche die Oberfläche der Syzygiten entlang laufen. Diese Gestaltsveränderungen werden immer seltener und nndentlicher und hören ganz auf, sobald die Cyste die bleigrane Farbe annimmt. Die Syzygiten haben dann Semmelform und glatte Konturen. Die folgende Entwicklung, die sich in Kern- und Struktnrveränderungen auf Schnitten erkennen läßt, ist an der lebenden Cyste nicht zu beobachten. Nach etwa einer Stnnde hellt sich die äußerste Körnerschicht ungleichmäßig auf nnd bald zeigen sich auf der Oberfläche helle, plasmatische Vorsprünge, die anfangs klein sind und gern wieder eingezogen werden. Dasselbe geschieht in beiden Syzygiten ziemlich gleichzeitig und erfolgt auf der gesamten Oberfläche mit Ausnahme der Anlagerungsfläche der beiden Syzygiten. Die Höcker

treten immer mehr hervor und es entsteht schließlich das Bild zweier mit der Ansatzfläche aneinander liegenden Brombeeren (Fig. 76). Schließlich schnüren sich die plasmatischen Buckel ganz von der Unterlage ab and werden als Sporoblasten frei. Ihre Entwicklung und Ausbildung erfolgt etwa in fünf Stunden. Sie sind rundlich and gekörnelt. Weitere Teilnagen nach ihrer Abschnürung, wie sie Lieberkühn und andere bei den Monocystiden des Regenwurmhodens fanden, habe ich nie beobachtet. Nach einem scheinbaren Ruhezustande von mehreren Stunden werden zuerst von dem einen und sehr bald anch von dem anderen Syzygiten langsam dicke Fortsätze ausgestreckt. Sie sind von verschiedener Länge und Breite und geben der Syzygie dnrch ihren beständigen Gestaltswechsel ein amöbenartiges Aussehen. Diesen Vorgang veranschaulichen die Fig. 77 u. 78. Bei Cysten dieser Art kann man sehr deutlich sehen, wie solche Fortsätze, welche von den der Anlagerungsfläche der Syzygiten nahe liegenden Partien ausgehen, indem sie an der Cystenwand entlang fließen, ganze Serien von Sporoblasten des einen Syzygiten zwischen die des anderen treiben. Diese Bewegungen der Restkörper, die im Durchschnitt zwei Stunden dauern, steigern sich anfangs, werden dann langsamer und hören schließlich ganz auf. Erst ietzt fallen die bis dahin oft deutlich zu unterscheidenden beiden Restkörper zu einem einheitlichen dunklen Körper zusammen. Wie bei den beiden anderen Species, so erfolgt auch hier die sehr bemerkenswerte paarige Vereinigung von Sporoblasten zur Sporocystenbildung. Doch lassen sich die genaueren Vorgänge nur am gefärbten Präparate verfolgen. Über das Schicksal der übrig gebliebenen Sporoblasten vermag ich nichts zu sagen. Auch konnte ich nicht feststellen, ob es zur Weiterentwicklung nötig ist, daß sich Sporoblasten von beiden Syzygiten paaren. Bezüglich der ferneren Vorgänge in der Entwicklung ließen sich gegenüber den beiden anderen Arten dnrch die Untersuchung am lebenden Objekte keine nennenswerten Unterschiede beobachten.

Der Kern ist am lebenden Tiere nur selten mit Sicherheit zu beobachten. Dagegen kann man ihn am gefärbten Präparate immer nachweisen. Er hat im Dentomerit keine bestimmte Lage, doch scheint er nur selten in dem hinteren Teile dieses Körperabschnittes vorzukommen. Die Gestalt des Kernes ist immer bläschenförmig und oval. Das Karyosom, das sehon früh gebildet wird und sich aus gröberen nuf feinen Chromatinkörner zusammensetzt, liegt immer excentrisch, meist sogar in der Nähe von einem Ende des Ovals und bei den jüngsten Formen an der Kernmembran (Fig. 55

bis 59). Die Größe des Kernes von einem mittelgroßen Sporonten beträgt im Durchschnitt 12 u und der Querdurchmesser 9 u. Mit dem Wachstum der Tiere hält der Kern gleichen Schritt. Dabei wird das Liningerüst weitmaschiger und der sich vergrößernde Alveolarsaum sehr feinmaschig. Jener Hof, der die beiden vorhergehenden Species auszeichnete, fehlt hier. Ganz besonders unterscheidet sich dieser Kern von dem der anderen Arten durch die oft frühzeitige Anflösung des Karvosoms. Schon bei kleineren Sporonten sieht man zuweilen, daß es in mehrere verschieden große Stücke zerfallen ist die unregelmäßig umherliegen. Hierher gehört die Fig. 79, welche den Kern des in Abbildung 62 gegebenen kleinen Sporonten darstellt. Dagegen findet man wieder sowohl an Kernen größerer Einzeltiere als auch bei denen von Syzygiten ein wohlerhaltenes Karvosom (Fig. 82-83). Das Chromatin ist hier wie in den Kernen von Gregarina cuneata an einer Stelle des Karyosoms angehänft. Von demselben wird an einer engen Stelle feinkörniges Chromatin in schmaler Bahn auf dem Liningerüst bis zur Membran ansgestreut. Die Mitte halten solche Kerne, die ein verkleinertes Karvosom und zwei oder mehr chromatinhaltige Kügelchen anfweisen. Einen derartigen Kern, der zu dem in Abbildung 64 gezeichneten Sporonten gehört, veranschanlicht Fig. 80. Das Karvosom der größten Kerne ist in viele kleine Stücke aufgelöst. Dieselben ordnen sich mit der Weiterentwicklung in einem immer größer werdenden Kreise an und reichen schließlich an einer Stelle bis an die Kernmembran. Die Fig. 81 stellt den in dem geschilderten Zustande befindlichen Kern von dem Sporonten der Abbildung 63 dar, Dieser Zerfall des Karvosoms ist an solchen Syzygien, die zur Encystierung schreiten, soweit gediehen, daß die Reste desselben zuweilen nur noch an winzigen Brocken nachzuweisen sind die im Kern unregelmäßig verstreut sind; hierzu Fig. 84. Das Liningerüst ist hier weitmaschig und enthält besonders an der Peripherie viel Chromatin in feinen Körnchen. Die Membran ist dünn und oft gewellt. Während der Cystenbildung schwindet sie, und der Kern nimmt ganz unregelmäßige Konturen an; er wird "geflammt". Dabei wird er an Umfang kleiner und das Liningerüst engmaschiger. wie es die Fig. 85 veranschaulicht. Serienschnitte von Cysten, die sich in den folgenden Stadien befinden, zeigen eine ziemlich regelmäßige Anordnung von sich kreuzenden Plasmasträngen, in denen sich die schnell abnehmenden Reservenahrungsstoffe befinden. Die Maschen werden mit Vakuolen ausgefüllt. Mit der weiteren Entwicklung wird jenes Plasmagerüst im Innern weitmaschiger und

seine Stränge dünner. Dagegen entsteht an der Peripherie der Syzygiten eine dichtgefügte, ungleichmäßig helle plasmatische Zone, die arm an Reservenahrungsstoffen ist. Anf ienem Plasmanetze wandern die durch Zerfall des Kernes frei werdenden Kernbestandteile nach der Peripherie. Während dieser Vorgänge wird das Chromatin durch eine ähnliche primitive mitotische Teilung wie bei den anderen Arten stark vermehrt. Solche Teilungsfiguren sieht man in besonders großer Anzahl an der Peripherie. Das Produkt sind feine Chromatiubrocken, die sich über die Oberfläche ziemlich gleichmäßig verteilen. Gleichzeitig während dieser Veränderungen schwindet die Cuticula. Es treten nun in beiden Syzygiten auf der gesamten Oberfläche buckelige Vorsprünge auf, welche die Anlage der Sporoblasten bilden. In diese wandern iene Chromatinbrocken, wodurch sie körnig werden. Die erwähnten Bnckel schnüren sich, wie schon bei der Untersnchnng am lebenden Objekte angegeben, schließlich als Sporoblasten ab.

Die letzteren haben anfangs eine unregelmäßig ovale Gestalt und eine unebene Oberfläche. Ihr Längendurchmesser beträgt im Durchschnitt 21/2 μ, die Breite 2 μ. In ihrem dichten plasmatischen Gewebe liegt eine Anzahl Chromatinbrocken umher, die sich während der weiteren Entwicklungsvorgänge zu einem lockeren Kerne in den

sich gleichzeitig abrundenden Sporoblasten sammeln.

Bei der nun vor sich gehenden paarweisen Vereinigung der letzteren erfolgt anfangs eine lockere Aneinanderlagerung, die aber bald in eine vollständige Verschmelzung der Sporoblasten und ihrer Kerne übergeht. Die so ansgebildete ovale Sporocyste hat die doppelte Größe des einzelnen Sporoblasten und einen zuerst semmelförmigen, bald aber ovalen, lockeren Kern. Derselbe wird nun kleiner und kompakter, wobei er eine randliche Form erhält. Die Gestalt der Sporocysten geht hierauf in eine läuglich viereckige, von etwa 5 μ Länge und 3 u Breite über. Die folgenden Kernteilungen gehen schnell vor sich und erfolgen durch wiederholte einfache Zweiteilung, wobei die sich teilenden Kerne die Form einer leicht geschweiften Hantel annehmen. Es werden immer acht Kerne gebildet, die zu je vieren auf dem weitmaschig gewordenen Plasmanetze in die Nähe der Enden der Sporocyste wandern. Die definitive Einrichtung der Spore wurde nicht ermittelt.

Kurze Charakteristik und Unterscheidungsmerkmale der drei Gregarinaarten des Mehlwurmdarms.

Die beiden Species Gregarina cuneata und Gregarina polymorpha haben in der Form, Größe, Lebensweise und Fortpflanzung viele Ähnlichkeit. Sie sind größer als die dritte vorkommende Art Gregarina steini und unterscheiden sich dadurch schon änßerlich von dieser.

Gregarina polymorpha.

Die jüngsten freien Cephalonten haben eine gedrungene Gestalt deren Breite die Hälfte der Länge betragen kann. Dagegen sind sie im erwachsenen Zustande schlank nnd walzenförnig. Die Tiere werden etwa 12 μ –0,1 mm lang nnd 15–25 μ breit. Alle haben ein kleines, rundliches Epimerit, das sich ohne Stiel an das stumpf abgerundete Protomerit ansetzt. Daneben kommen gedrungene Formen vor, welche ein sehr kurzes und breites Epimerit beatizen und deren Körper vorn und hinten spitz ansläuft. Ihr Dentomerit kann annahernd kurgelig sein.

Die Sporonten erreichen etwa eine Länge von 15 μ —0,35 mm und eine Breite von 8 μ —0,1 mm. Sie haben die Form eines Cylinders, sind am vorderen Ende oder in der Mitte etwas verdickt und enden vorn nnd hinten rundlich. Die Kerne sind klein und rund: ihr Karvosom lieet in der Mitte.

Zur Konjugation, welche häufig angetroffen wird, legen sich zwei Tiere mit den ungleichnamigen Körperenden an einander.

Die Cysten sind oval und werden ca. 0,13—0,25 mm lang und 65 μ —0,2 mm breit.

Gregarina cnneata.

Die Größenverhältnisse sind bei dieser Art im allgemeinen etwa dieselben wie an der vorigen. Dagegen unterscheiden sich von den gleichen Zuständen der Gregarina polymorpha neben anderen Erkennungsmerkmalen die Cephalonten durch ihr großes Epimerit und die Sporonten durch eine Einschnütrung in der Gegend des Septums. Ferner erreichen die Kerne hier den doppelten Umfang; endlich sind die Cysten rund, die der vorigen Art over

Wie bei dieser, so sind auch bei Gregarina cuneata gedrungene und sehr schlauke freie Gephalonten vorhanden. Die breiten Formen unterscheiden sich von denen jener Art durch ihr auffallend großes, kugeliges Epimerit, das dem kleinen, nach hinten dicker werdenden Protomerit ohne Stiel breit ansitzt. Die schlanke Cephalontenart ist neben ihrem geringen Dickendurchmesser dadurch gekennzeichnet, daß sie ein kleines, rundes Epimerit hesitzt, welches sich durch einen dünnen Stiel dem schon oft typisch entwickelten ührigen Körner ansetzt.

Die Sporonten können ca. 0,3 mm lang und 80 μ breit werden. Ihr Protomerit, das etwa ein Fünftel der Körperlänge beträgt, ist an dem abgerundeten vorderen Ende verdickt und nach hinten zu halsartig eingeschnürt. Dagegen verdickt sich das Dentomerit gleichmäßig nach hinten, so daß es die Form eines stnmpfen Kegels erhält. Die großen, runden Kerne haben ein im Centrum oder doch in der Nähe desselben gelegenes Karyosom. Zuweilen kommen halbmondförmige Kerne vor, die glatte Konturen haben und für die Art charakteristisch sind.

Die häufige Paarung der Tiere zur Konjugation erfolgt wie bei Gregarina polymorpha.

Gregarina steini.

Diese Art tritt seltener und nicht in so großer Anzahl als die beiden vorigen auf. Sie nnterscheidet sich neben der Form and geringeren Größe auch dadurch von jenen, daß ihre Bewegungen träger sind. Koningationszustände verhältnismäßig selten vorgefunden werden und die Kerne oval sind.

Die freien Cephalonten erreichen etwa eine Länge von 12-75 μ und eine Breite von 5-20 u. Ihr kugelförmiges Epimerit legt sich breit an das kleine, halbkugelartige und mit der Schnittfläche hinten endende Protomerit an. Das Deutomerit ist kegelförmig und liegt mit dem dickeren Ende nach vorn.

Die Sporonten, welche etwa 40 μ-0,15 mm lang und 16-30 μ breit werden, haben eine spindelförmige Gestalt. Ihr Proto- und Dentomerit sind wie die der entwickelten Cephalonten geformt. Sie erreichen einen Längendurchmesser von etwa 85 µ-0,16 mm nnd einen Querdurchmesser von 70 u-0.1 mm.

Daneben kommen in den kälteren Jahreszeiten Cephalonten mit einem ovalen Protomerit vor, welches sich breit an das keilförmige Dentomerit ansetzt.

Die Kerne sind oval und haben ein exzentrisch gelegenes Karyosom. Zur Fortpflanzung legen sich je zwei gleich große Tiere mit den angleichnamigen Körperenden an einander.

Die Cysten sind oval wie die von Gregarina polymorpha, haben aber nur selten die Größe dieser.

Litteraturverzeichnis.

- Beneden, E. van: Recherches sur l'évolution des grégarines; iu: Bullet. Ac. r. Belgrique, Bruxelles, S. 2, T. 31, p. 325—339. 1871.

 Desselhe: Sur la structure des grégarines; in: Ac. r. Se Belgique, Bruxelles Bullet.
- Derselbe: Sur la structure des grégarines; iu: Ac. r. Sc. Belgique, Bruxelles Bullet. S. 2, T. 33, p. 210-223. 1872.
- Brass, A.: Biologische Studien 2. Die Organisation der tierischen Zelle p. 179, Halle 1888/84.
- BÜTSCHLI, O.: Kleine Beiträge zur Kenntnis der Gregariueu; iu: Zeitschrift für wissenschaftliche Zoologie, Leipzig, Bd. 35, p. 384—409. 1881.
- Derselbe: Sporozoa; iu: Bronn's Klasseu und Ordnungen des Tierreiches, Bd. 1, Protozoa, Leipzig 1882/83.
- CAYOLINI, F.: Memoria sulla generazione dei Pisci e dei Grauchi, Napoli, 1787, p. 196.
 CUENOT, L.: Sur la prétendne conjugaisou des grégarines; lu: Bibliographie anatomique, fasciente 2, 1899.
- Derselbe: Recherches sur l'évolution et la conjugaison des grégariues; in: Archives de hiologie publiées par MM. Ed. van Benedeu et Ch. van Bambeke, 1901, p. 581 ff.
- CAULLERY, M. et FELIX MESSIL: Sur une grégarine colomique présentant dans son cycle évolutif une phase de multiplication asportulée; in: Comptes rendas des séauces de la Société de Biologie (Séance du 10 ianyier 1888).
- Dupous, L: Recherches anatomiques sur les Carahiques et sur plusieurs autres Insectes coléoptères; iu: Ann. sc. uat., Paris, S. 1, T. 8, 1826, p. 45.
- Derselbe: Note sur la grégariue, nouveau genre de ver qui vit en troupeanx dans les intestins de divers insectes; iu: Auu. sc. nat. Paris, S. I, T. 13, 1828, p. 396-3939.
- Frantzius, Al., von: Observationes quaedam de Gregarinis; Dissert. inaug., Berlin 1846.
- Derselbe: Eiuige nachträgliche Bemerknugeu über Gregariuen; in: Archiv für Naturgeschichte, Berlin, Jahrg. 14, 1. 1848. p. 188—196.
- Hammerschmidt, C. E.: Helminthologische Beiträge; in: Oken's Isis, 1838, p. 351—358.

 Hexer, J.: Über die Gattung Brauchiobdella und über die Dientung der inneren Geschlechtsteile bei den Anneliden und hermaphroditischen Schneckeu; in: Archiv f. Aust., Physiol. u. wiss. Medizin, Bd. 2, p. 591—596, Berlin 1835,
- in: Archiv f. Auat., Physiol. u. wiss. Medizin, Bd. 2, p. 591-596, Berlin 1835.
 Köllikrs, A.: Die Lehre von der tierischeu Zelle und deu einfacheu tierischen Formelemeuten, nach den neuesteu Fortschritten; iu: Zeitschr. f. wiss.
- Botanik, Heft II p. 97, Zürich 1845. Labré, A.: Sporozoa; in: "Tierreich". 1899.
- LAVERAN et F. MESNIL: Sur quelques particularités de l'évolutiou d'une grégarine et la réaction de la cellule-hôte; in: Comptes reudus des séauces de la Société de Biologie, 1901.
- Léora, L.: Recherches sur les grégarines; in: Tabl. Zoolog., Poitiers, T. 3, 1892. Derselbe: Contributiou à la counaissance des Sporozoaires, parasites des Echinodermes: Étude sur le Lithocystis schneideri; in: Bull. Scien. Frauce et Belg., Paris, T. 30, 1. P., 1897.
- Derselbe: Sur un nouveau Sporozoaire des larves de Diptères, hei Ganthier-Villars, Paris 1900.
- Derselbe: Comptes reudus du 10 juin dernier, bei Gauthier-Villars, Paris 1901.

Derselhe: La réproduction sexuée chez les Ophryocystis; iu: C. R. Acad. science, Paris, T. 131, No. 19 p. 761--763, 1900.

Derselhe: Sur un nonvean Sporozoaire des larves de Diptères; in: C. R. Acad. science, Paris, T. 131, p. 722—724, 1900.

LEGER, L. et O. DUBOSCQ: Sur les premiers stades du développement de quelques Polycystidées, erschienen hei Gauthier-Villars, Paris 1901.

Dieselhen: Les grégarines et l'épithélium intestinal, hei Ganthier-Villars, Paris 1900. LEBBERGÜES, N.: Évolution des grégarines; in: Mém. couronn. et mém. d. savants étrang. Acad. de Belgique, Bruxelles, T. 26, 1856.

Marschall, W. St.: Beiträge zur Kenntnis der Gregarinen; in: Archiv für Naturgeschichte, Berlin, Jahrg. 59, I, 1893.

MECKEL, H.: Über den Geschlechtsapparat einiger hermaphroditischer Tiere; iu:
Archiv für Anat. Physiol. n. wiss. Mediziu. Berlin, Bd. 11, p. 481, 1844.

MRÁZEK, AL.: Studia o Sporozofch I Dělení jaderné a sporulace n Gregariu. Vorl.
Mittell. in: Sitz.-Ber. k. bőhmisch. Ges. Wiss., 1899, No. XXV, 9 p.
PPRIPER. L. Die Protocoen als Krankheitserreger. 2. Aufl., Jena 1891.

Roboz, Zoltan: Beiträge zur Keuntnis der Gregarinen, in einem Auszuge der:

Mathemat nat Ber., Ungarn, 4. Bd. p. 146-147. 1886.

Sienold, Th. vox: Beiträge zur Naturgeschichte der wirhellosen Tiere. IV. Üher die zur Gattnig Gregarina gehörigen Helmiutheu; in: Nenste Schriften der naturforschenden Gesellschaft in Danzig, p. 56—71, 1839.

der naturforschenden Gesellschaft in Danzig, p. 56—71, 1839.
Srmn, F.: Üher die Natur der Gregarinen; in: Archiv f. Anat., Physiol. n. wiss.
Medizin, Berlin 1848, p. 182—223.

Schneider, Al.: Sur quelques points de l'histoire de genre Gregarina; in: Archiv. Zoolog. expér. et génér., Paris, S. 1, T. 9, 1873, p. 515—533.

Derselbe: Seconde contribution à l'étude des grégarines; in: Archiv. de Zoolog. expér. et génér., Paris, S. 1, T. 10, 1882, p. 423-450. Derselbe: Grégarines nonvelles on pen commes; in: Tahlettes Zoolog., Poitiers,

T. 1, 1886, p. 90—103.

Derselbe: Contribution à l'histoire des grégarines des invertéhrés à Paris et Roscoff;

in: Arch de Zoolog, expér. et génér., Paris, T. 4, p. 488-004, 1875. Schewiakoff, W.: Über die Ursache der fortschreitenden Bewegung der Gregarinen; in: Zeitschrift für wissenschaftliche Zoologie, Leipzig, Bd. 58, 1894,

p. 340-354.

Serdlecker, M.: Über die geschlechtliche Vermehrung von Monocystis ascidiae; in:
Bulletin international de l'académie des sciences de Cracovic, Décembre 1899.

Derselhe: Snr les rapports des grégarines avec l'épithelium intestinal; in: Comptes rendus hehdomadaires des séances de la société de biologie, Tom. LIII, 1901.

Derselbe: Contribution à l'étude des chancements cellhaires rovooués par les

grégarines; in: Archives d'anatomie microscopique, publiées par L. Ranvies und L. F. Hennseur; 1901. Wasielewski, von: Sporozoenkunde. Ein Leitfaden für Ärzte, Tierärzte u. Zoologeu,

Wasiglewski, von: Sporozoenkunde. Ein Leittaden für Arzte, Tierärzte u. Zoologen, Jena 1896.

WOLTERS, M.: Die Conjugation und Sporenhildung hei Gregarinen; in: Archiv für mikroskopische Anatomie, Bonn, Bd. 37, 1891, p. 99-138.

Tafelerklärung.

Die skudichen Egarre der 3 Tafela sind mit Hilfe eines Larrzichen Zeieberapparate entworfen. Zu den Untersuchungen wurde ein Mirtwohr von Harrzichsbenntzt und nur für die Figuren 28, 30 und 31 ein solches von Zuze mit den apochromatischen Objektiv homog Inmersion und dem Kompenstionsochalter 12 angewandt. Vor jeder Tafelerklärung sind die bei den einzelane Figuren angewandten Systeme mit den sich daraus ergebenden Vergrößerungen erwähnt.

Die meisten Figuren wurden nach dem lebenden Ohjekte entworfen; wo dies nicht möglich war, wurde gewöhnlich mit Sublimat-Alkhoh-Essigsanne faiert und mit verdünntem Hämatoxylin gefärbt. Von den Cysten and deren Schnitten sind die Gallerthillen fortgelassen. Desgleichen fehlen in den Figuren 27 und 29 die Reservenahrungsstoffe.

Tafel XI.

Entwicklung and Fortpflanzung von Gregarina caneata.

Fig. 1 bei HAUPTNER, Ohj. 10, Ok. 3; Vergr. ca. 000/1.

Fig. 2-9 bei Hauptner, Obj. 7, Ok. 2; Vergr. ca. 330/1. Fig. 10-18 bei Hauptner, Obj. 2, Ok. 3; Vergr. ca. 100/1.

Fig. 19-26 hei Hauptner, Ohj. 10, Ok. 3; Vergr. ca. ***/1.

Fig. 27 hei Hauptner, Ohj. 10, Ok. 3; Vergr. ca. 900/1.

Fig. 28 bei Zeiss, apochromatisches Ohj. homog. Immersion, Ok. 12; Vergr. 1900/1.

Fig. 1. Junge Gregarine, die sich noch zum Teil in der Epithelzelle befindet. Fig. 2-5. Breite Cephalonten; Fixation mit Sublimat Alkohol - Essigsäure und Färhnug mit Boraxcarmin.

Fig. 6-8. Schlanke Cephalonten; Präparation dieselhe.

Fig. 9. Ein von diesen abstammender, kleiner Sporont.
Fig. 10—17. Verschiedene Konjugationszustände; nach dem Leben.

Fig. 18. Die zu dieser Art gehörige runde Cyste; nach dem Leben.

Fig. 19-23. Kernveränderungen während der Entwicklung der Sporonten; Fixation mit Sublimat-Alkohol-Essigsäure und Färhung mit Hämatoxylin.

Fig. 24. Eine anffällige Kernform dieser Art. Fig. 25. Kern knrz vor der Encystierung.

Fig. 25. Kern knrz vor der Encystierung.
Fig. 26. Kern w\u00e4hrend der Encystierung.

Fig. 27. Zasammengestellte, halb-schematische Abschnitte verschieden alter Cysten. Bei a ist der Kern in der Auflösung begriffen. Bei b sind die Teilstücke in die N\u00e4he der Oberf\u00fache der Cyste ger\u00e4cht. Bei e sind die Teilstücke des Keraes in das auf der Peripherie angesammelte, h\u00f6ckerartig hervortretende Plasma eingetreten.

Fig. 28a-e. Chromatinvermehrung der Teilstücke des Kernes während der Wanderung nach der Peripherie durch primitive Mitose; Fixation mit Sublimat-Alkohol-Essigsäure und Färhung mit Eisen-Hämatoxylin nach Heidenkhalm.

Tafel XII.

- Kopnlation der Sporoblasten und Sporocystenentwicklung von Gregarina cuneata; in den Figuren 29-31 veranschaulicht.
- Entwicklung und Kernveränderungen von Gregarina polymorpha; hierzu die Figuren 32-54.

Fig. 29 bei HAUPTNER, Obi. 10, Ok. 3; Vergr. ca. *00/1.

Fig. 30 n. 31 bei ZEISS, apochromatisches Obj. homog. Immersion, Ok. 12; Vergr. ca. 2000/1.

Fig. 32-37 n. 39 bei Hauptner, Obj. 7, Ok. 2; Vergr. ca. ***o*/_t. Fig. 38 bei Hauptner, Obj. 10, Ok. 3; Vergr. ca. ***o*/_t.

Fig. 40-45 bei Hauptner, Obj. 2, Ok. 3; Vergr. ca., 100 ,.

Fig. 46-54 bei Hauptner, Obj. 2, Ok. 3; Vergr. ca. 100/1.

Fig. 29. Zasammengestellte, balls-chematische Abschnitte verschieden alter Cytten. Fig. 29a. Mischung der Sprobblasten von beiden Syrgylein, die vielleicht durch Bewegung der Restkörper veranlaft wird. Fig. 29b. Lagerung der jungen Sprocysten an der Peripherie. Fig. 29c. Die Allagen von Spordukten, wohe das Plasma weitmaschiger wird; Fixation mit Sablimat-Alkohol-Essigsture und Farbung mit Einen-Hämatorvilin unch Hunozusaf.

Fig. 30 a-f. Sporoblasten und deren Paarung zur Sporocyste; Präparation

wie die vorige.

Fig. 31a-b. Vollständige Entwicklung der Sporocyste. Fig. 31i. Verbindung derselben zu Ketten; Präparation wie vorhin.

Fig. 32 n. 33. Die gewöhnlichen Cephalonten von Gregarina polymorpha, aus denen sich die Konjugationszustände der Sporonten entwickeln; Färbung mit Boraxcarmin.

Fig. 34-37. Abweichend geformte Cephalonten; Färbung mit Boraxcarmin. Fig. 38. Sebr kleiner Sporont, an welchem das Protomerit die doppelte Länge des Dentomerits besitzt; Fixation mit Sublimat-Alkobol-Essgsfare und Färbung

mit Hämatoxylin.

Fig. 39. Kurzer, gedrungener Sporont.

Fig. 40. Gewöhnliche Form eines ansgewachsenen Sporonten, nach dem Leben.
Fig. 41. Sporont mit einer Einschuürung am Dentomerit, nach dem Leben.

Fig. 42. Stark verkürzter und verdickter Sporont, nach dem Lei

Fig. 43. Eine kreisende Syzygie, nach dem Leben.

Fig. 44. Eine eingerollte Syzygie, nach dem Leben.

Fig. 45. Die ovale Cyste dieser Art.

Fig. 46-49. Kernveränderungen wäbrend des Wachstums der Tiere; Fixation mit Sublimat-Alkohol-Essigsänre und Färbning mit Eisen-Hämatozylin. Fig. 50. Eine in dem Epithel des Darmes sitzende rundliche Gregarine, die

zwei Kerne anfweist und noch keine Scheidewand besitzt.

Fig. 51. Ovale Gregarine aus dem Darmepithel, welche zwei nach den Euden zu gelegene Kerne nnd eine nnvollständige Scheidewand zu baben sebeint.

Fig. 52. Ovale Gregarine, die ein Septam hat und in der einen Kammer einen einzelnen gr\u00fcbern, in der anderen zwei kleinere neben einander gelegene Kerne zu besitzen scheint.

Fig. 53 u. 54. Kernartige Gebilde im Protomerit großer Sporonten.

Tafel XIII.

Entwicklung und Fortpflanzung von Gregarina steini n. sp.

Fig. 55-60 bei HAUPTNER, Obj. 10, Ok. 3; Vergr. ca. 900/1.

Fig. 61—69 bei Hauptner, Obj. 7, Ok. 2; Vergr. ca. 330/1. Fig. 70—78 bei Hauptner, Obj. 2, Ok. 4; Vergr. ca. 130 1.

Fig. 79-85 bei Hauptner, Obj. 10, Ok. 3; Vergr. ca. 900/1.

Archiv für Protistenkunde. Bd. 1

Fig. 55-60. Ausbildung der Cepbalonten von der rundlichen bis zur typischen Form: Fixation mit Sublimat-Alkohol-Essigsänre und Färbung mit Hämatoxvlin. Fig. 61. Großer Cepbalont, nach dem Leben.

Fig. 62-68. Verschieden geformte Sporonten, nach dem Leben.

Fig. 69-72. Koningationszustände, nach dem Leben,

Fig. 73. Syzygie, die aus angleich großen und stark verkürzten Syzygiten zusammengesetzt ist, nach dem Leben.

Fig. 74. Syzygie, die sich zur Encystierung anschickt, nach dem Leben. Fig. 75. Die ovale Cyste dieser Art,

Fig. 76. Die Bildung der Sporoblasten auf der Oberfläche der Syzygiten in der Cyste, nach dem Leben.

Fig. 77. Cyste, in welcher der eine Restkörper dadnrch, daß er Vorsprünge ansstreckt, nnregelmäßige Konturan erhält, nach dem Leben.

Fig. 78. Mischnng der Sporoblasten durch Bewegung beider Restkörper, nach dem Leben.

Fig. 79 Kleiner Kern des Sporonten in Fig. 62 mit einem in vier Stücke zerfallenen Koryosom; Fixation mit Sublimat-Alkokol-Essigsänre und Färbung mit Hämatoxylin.

Fig. 80. Größerer Kern des Sporonten der Fig. 64, in welchem das Karyosom in drei Stücke zerfallen ist.

Fig. 81. Kern des Satelliten in Fig. 69 mit zerfallenem Karyosom, dessen Teilstücke im Kreise angeordnet sind.

Fig. 82 u. 83. Kerne erwachsener Sporonteu, von deren erhaltenem Karyosom auf schmaler Bahn Chromatinkörnchen nach der Kernmembran ausgestrent werden.

Fig. 84. Mittelgroßer Kern, mit viel Chromatin an der Peripherie, von dessem aufgelöstem Karvosom nur noch Spnren nachzuweisen sind.

Fig. 85. Kernform bei der Encystierung; Fixation mit Sublimat-Alkohol-Essigsäure und Färbung mit Hämatoxylin.

Ein Überblick über die neuere Diatomeenlitteratur.

Von

H. Klebahn (Hamburg).

Hierzu 77 Textfiguren.

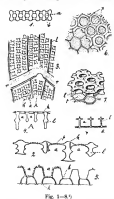
Kaum eine Klasse der niederen Organismen, deren Kenntnis das Mikroskop vermittelt, hat so lange und so dauernd das Interesse zahlreicher Beobachter in Ansprach genommen, wie die Diatomeen, oder wie sie richtiger genannt werden, die Bacillariaceen. War und ist noch hente bei vielen ihrer Liebhaber zunächst die Frende an der Zierlichkeit ihrer Gestalt und der Struktur ihrer Membran die Veranlassung zur Beschäftigung mit denselben, sodann anch das bereits wissenschaftliche Bestreben, der Mannigfaltigkeit der Formen Herr zu werden und sie übersichtlich im System zu ordnen; so haben danaben, und namentlich in nenerve Zeit, denkende Forscher versucht, zu einem Verständnis der auffälligen Formen zu gelangen und über die eigenartigen und wunderbaren Lebensvorgänge dieser Organismen nnd ihre Bedeutung im Naturganzen Licht zu verbreiten.

Die nachfolgende Darstellung bezweckt, einen Bericht über die wichtigsten neneren Erscheinungen auf diesem Gebiete und damit zugleich eine Übersicht des gegenwärtigen Standes der Kenntnis dieser Verhältnisse zu geben. Sollten lier und da Lücken geblieben sein, so möge das die Reichhaltligkeit des Stoffes und die Kürze der zur Verfügung stehenden Zeit entschuldigen; eine absolute Vollständigkeit anzustreben, war von vom herein nicht beabsiehtligt 1),

¹) Die Arbeit ist ein in erweiterter Form auf Wunsch des Herrn Herausgebers für das Archiv für Protistenkunde bearbeiteter Bericht über einen im naturwissenschaftlichen Verein zu Hamburg im März 1902 gehaltenen Vortrag.

Bau der Membran.

Mit dem Bau der Membranen der Diatomeen hat sich in den letzten Jahren besonders O. MCLARE beschäftigt. Da die in Beratek kommenden Strukturen zum großen Teile an der äußersten Greuz des Auflösungsvermögens der Mikroskope liegen, ist die richtige Deutung derselben sehr sehwierig, und es muß damit gerechnet werden, daß die gewonnenen Deutungen nicht immer unbedingt richtig sind; doch sind gerade die Arbeiten MCLARE's durch proße Sorg-falt in der Beobachtung und strenge Kritikt vorteilhaft ausgezeichnet.



Kammern und Poren. Nach Müllen's Auffassung sind verschiedenartig ausgebildete Kammern, sowie Poren, Porenkanäle und porenähnliche Tüpfel (Poroiden) in der Membran

¹⁾ Die Figurenerklärungen sind am Ende der Arbeit zusammengestellt.

mancher Diatomeen vorhanden. Die bekannte Perlenstruktur von Pleurosigma bernht auf dem Vorhandensein winziger rundlicher Hohlräume (Kammern, Fig. 1a) innerhalb der Membran, die nach außen nnd nach innen dnrch etwas kleinere Öffnungen (b) mit der Anßenwelt, bezngsweise dem Lumen der Zelle, kommunizieren. Bei Isthmia nervosa (Fig. 2) werden an der Innenseite der Membran durch in das Lumen der Zelle vorspringende Leisten (1) größere und in diesen kleinere Kammern (a) gebildet, die mit dem Lumen offen kommunizieren. In der dünnen Membran, welche diese Kammern nach anßen abgrenzt, sind sehr feine Tüpfel (Poroiden, p) vorhanden: außerdem finden sich Porenkanäle (k), welche besonders in den vorspringenden Leisten die Membran durchsetzen. Ähnlich ist der Membranbau bei Epithemia Hyndmanni (Fig. 3 n. 4): größere Kammern (A), durch Querriefen der Schalen (1) gebildet, darin kleinere runde (a), die als Perlen erscheinen; endlich im Umkreise der letztgenannten ie etwa vier Porenkanäle (k), die erst bei stärkster Vergrößerung sichtbar werden. Auch die bekannte Riefenstruktur von Pinnnlaria (Fig. 17 u. 18) bernht anf dem Vorhandensein von Kammern auf der Innenseite der Membran (a). Hier sind Poren bisher nicht beobachtet worden.

Seltener befinden sich die Kammern anf der Anßenseite der Membran. So hat Enpodiscus Argus (Fig. 5) tassenförmig von außen eindringende Kammern (a), von deren Grunde ans einige Porenkanäle (k) in das Zelllumen eindringen. In ähnlicher Weise werden die sechseckigen Kammern von Triceratium Favns (Fig. 6-8) durch außen der Zellwand aufgesetzte Leisten (1) von Törunigem (Dnerschnitte gebildet. Am Grunde der Kammern sind Poroiden (p) vorhanden. Porenkanäle finden sich in der Lelste, die wie ein Grat den Rand der Zelle umgiebt. Neuerdings vermutet MÜLLER auch, wenigstens zur Zeit der Entstehung der Membran, einen Porenkanal in jeder der senkrecht zur Membran stehenden Kauten der sechseckie prismatischen Kammern dieser Species (bei z).

Es ist von vorn herein klar, wie MC-LENK hervorhebt, daß die Funktion dieser verschiedenartigen Emriehtungen eine mannig-faltige sein wird, wenngleich selbstverständlich alle diese Einrichtungen den letzten Endzweck haben, der betreffenden Art die möglichst günstigen Lebensbedingungen zu schafen. Andererseits kann es nicht wunder nehmen, wenn bei so schwierig zu deutenden Strukturen die Ansichten der verschiedenen Beobachter über ihren Bau und namentlich über ihre Funktion nicht unbedeutend von einander abweichen. Es erscheint wünschenswert, auf die Ansichaumen

über diese Funktionen näher einzugehen und im Zusammenhange damit noch einige Strukturen kennen zu lernen, die spezielleren Funktionen angepaßt sind.

Über die Bedeutung und die Verbreitung der dnrchgehenden Poren und der Poroiden, die nur tüpfelartige Membranverdünnungen sein sollen, besteht eine Meinungsverschiedenheit zwischen Fr. Schütt und O. MÜLLER. Der erstgenannte Forscher möchte auch die Poroiden für echte durchgehende Poren halten und ist geneigt, die Membran derjenigen Diatomeen, an denen eine sichtbare Struktur nicht vorhauden ist, so lange für porös zu halten, bis das Gegenteil erwiesen ist. MÜLLER dagegen hält an dem eben aufgestellten Unterschiede zwischen Poren und Poroiden fest: letztere lassen nach MÜLLER'S Auffassung nur Diosmose zu, durch erstere tritt das Plasma au die äußere Oberfläche der Membran, um hier irgeud eine Funktion auszuüben. Physikalische Gründe sprechen nach Müller dafür, daß Poren, die dem Protoplasma den Durchtritt gestatten, oberhalb der Grenze des mikroskopischen Unterscheidungsvermögens liegen müssen. In zu engen Poren würde jufolge der Molekularkräfte eine kapillare Plasmabewegung nicht mehr möglich sein; deshalb schätzt MÜLLER die untere Grenze für die Porenweite, da der Radins der molekularen Wirkungssphäre nach Plateau und Quincke 0,055 u beträgt, auf etwa 0,2 u. Die obere Grenze ist schwieriger zu bestimmen. Entscheidend ist der Umstand, daß im Inneren des Protoplasmaschlauchs der Zellen, wie durch plasmolytische Versuche gezeigt worden ist, ein sehr starker Turgordruck herrscht. Durch zu weite Poren würde also, und namentlich, wenn die ganze Membran wie bei Pleurosigma siebartig durchbrochen ist, das Protoplasma nach außen getrieben werden und dadurch verloren gehen. Porenkanäle können indessen etwas weiter sein als "Nadelstichporen": die Beobachtung ergiebt eine obere Grenze ihrer Weite von 0,5 bis 0.6 u.

Darüber, daß durch die Poren und Porenkanäle das Protoplasma bis an die Außenfläche der Zellmembrau gelangt, besteht Übereinstimmung zwischen Mch.es und Scul'err. Unter den Funktionen, die dieses Plasma zu verrichten hat, werden Diffusion der Nährstoffe, Gallert- und Stielbildung, Beteiligung an der Membranbildung und Ortsbewegung besonders in Betracht kommen.

Gallertporen. Für Melosira undnlata hat Mülle früher gezeigt, daß die Gallertstiele bald an dieser, bald an jener Stelle der Membran entstehen können, so daß also hier das durch die Porenkanäle dringende Protoplasma verschiedene Funktionen ausüben kann, bald die Stielbildung, bald, wenn es dieser nicht dient, Diffnsion im Dienste des Stoffwechsels.

Dagegen sind bei anderen Diatomeen ganz bestimmte Poren der Gallertansseheidung angenaßt. Diese, Ga llert por en "finden sich in geringer Zahl und an ganz charakteristischen Stellen, namentlich bei den in Zichzackhändern, Stemen oder ähnlichen Verbänden vorkommenden Diatomeen, und durch ihre Vermittelung werden die kleinen Gallertpolster ausgeschieden, welche die Zellen zu den erwähnten Verbänden vereinigen. So hat z. B. Diatom a. (Fig. 3) zwei Gallertporen, je einen (g) auf jeder Schale an einem Ende gelegen, in der Regel in diagonaler Gegenüberstellung entsprechend

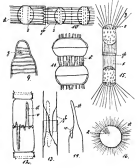


Fig. 9 - 16.

dem Zickzackverbande der Zellen in den Ketten, seltener so, daß beide Poren an demselben Zellenende liegen. Ähnlich verhält sich Fragilaria virescens. Dagegen hat Liemophora nur an einer Schale einen Porus, Synedra an beiden Polen beider Schalen, Tabellaria an einem oder beiden Polen beider Schalen und außerdem noch einen Porus in der Mitte der Schalen, der nach Müllers die Kittsubstanz absondert, welche benachbarte Zellen mit den Schalen zusammenhält. Bei Grammatophora findet sich an jedem Ende beider Schalen ein Porus und an dem einen Ende außerdem ein Dorn, der der nur hier vorhandenen Gallerte zur Stätze dient.

"Extramembranoses" Protoplasma. Die Beteiligung des dnrch die Durchbrechungen der Zellwand nach anßen gelangenden Protoplasmas an der Membranbildung hat in letzter Zeit eine lebhafte Diskussion hervorgerufen. Für die centrifngalen Membranfortsätze gewisser Peridineen (Flügel von Ornithocercus) hat Fr. Schütt überzengend nachgewiesen, daß sie durch Anfügen neuer Teile an ihrem Rande, also in centrifugaler Richtung, wachsen, and er findet die einfachste Erklärung für diese Art des Wachsens in der Annahme eines extramembranösen Plasmas, das er in einigen Fällen an fixierten und gefärbten Präparaten auch gesehen zu haben glanbt. Es lag gewiß nahe, diese Theorie des centrifugalen Membranwachstums durch extramembranöses Plasma auch auf die den Peridineen verwandten und mit mannigfaltigen Membrandnrchbrechungen versehenen Diatomeen anzuwenden und die Entstehnng der centrifugalen Wandverdickungen derselben in gleicher Weise zu erklären. O. MÜLLER hat aber, ohne das Vorkommen extramembranösen Plasmas bei den Diatomeen zu bestreiten, sich gegen das centrifugale Membranwachstum und gegen die Beteiligung des extramembranösen Plasmas beim Membranbau dieser Organismen ausgesprochen.

Centrifugale Membranfortsätze. Bei Sceletonema costatum (Fig. 10) werden die Schalen (s) der benachbarten Zellen eines Fadens durch Kränze paralleler Kieselstäbchen (st) verbunden. SCHÜTT glaubte aufangs für diese die Entstehung durch centrifugales Wachstum mittels extramembranösen Plasma annehmen zu müssen. das allerdings insofern nicht im strengsten Sinne extramembranös wäre, als es sich in dem von den Gürtelbändern (gb) der Mutterzellen nach außen abgeschlossenen Intercellnlarraume zwischen den beiden benachbarten Schwesterzellen befände. G. Karsten hatte sich, ohne Gründe anzugeben, für intercalares Wachstum ausgesprochen. Dies weist Schütt zurück. Er kommt dann aber bei weiterer Erörterung der Verhältnisse selbst zu der Überzeugung, daß der Aufban dieser Stäbchen nicht erst nach der Ausbildung der Schale und nicht centrifugal stattfinde, sondern simultan, und stellt sich damit im wesentlichen anf den Standpunkt, den O. MÜLLER nie verlassen hatte. Schütt hält es für nötig, bei diesen Organismen streng zu unterscheiden zwischen Zellteilung. Zelltrenung und Membranbildung. Bei Sceletonema sind die Zwischenstadien der Entwicklung noch nicht genügend bekannt. Bei anderen Diatomeen von ähnlichem Verhalten, die Schütt inzwischen untersucht hat (Guinardia, Leptocylindrns, Rhizosolenia, Fig. 13, 14), findet nach der Zellteilung zunächst eine Trennung der Protoplasmen der Tochterzellen und eine Entfernung derselben von einander innerhalb der Gürtelbänder statt, dann wieder eine Annäherung, welche die Entstehung von Plasmaverbindungen zwischen den beiden Zellen zur Folge hat. Wenn darauf die Membranbildung beginnt, so entstehen die centrifugalen Membranfortsätze aus den Plasmaverbindungen, und zwar gleichzeitig mit der übrigen Membran oder sogar vor derselben. Daß Protoplasmaverbindungen zwischen den im übrigen getrennten Hauptmassen der Protoplasmen der Tochterzellen die Hauptrolle bei dem Aufbau der centrifugalen Membranfortsätze dieser Diatomeen spielen, wird ganz besonders durch neuere Beobachtungen von O. MÜLLER gestützt. MÜLLER untersuchte Stephanopyxis Palmeriana (Fig. 11), bei der die benachbarten Zellen in ähnlicher Weise durch Stäbchen oder Stacheln in Verbiidung gehalten werden, wie bei Sceletonema, und fand, daß diese Stäbchen (st) hohle und geflügelte Röhren sind. Auch bei Sceletonema costatum (Fig. 10) gelang es ihm dann, zu zeigen, daß die Stäbchen hohl seien. Endlich machte er auch die oben schon erwähnten Porenkanäle in den Wänden der Kammern von Triceratium Favns (Fig. 6) wahrscheinlich. Man wird MÜLLER zustimmen können, wenn er annimmt, daß diese Kanäle im Leben Protoplasma enthalten, und daß durch die Thätigkeit dieses Protoplasmas diese Membranfortsätze, die demnach kaum noch als centrifugale Membranverdickungen aufgefaßt werden können, entstanden sind. Auf Grund dieser Anschauungen giebt MÜLLER auch eine sehr plausibele Theorie über die Entstehung der Kammern und des Grates von Triceratium. Den in diesen Röhren enthalteuen Protoplasmaverbindungen zwischen den benachbarten Zellen schreibt MÜLLER aber noch eine weitere Funktion zu. Indem sie die Protoplasmen der benachbarten Zellen in Verbindung setzen, vereinigen sie die Zellen eines Fadens gewissermaßen zu einem vielzelligen Organismus. Dadurch werden gewisse Funktionen, die der Faden als Ganzes ausübt, dem Verständnis etwas näher gerückt. Bei Sceletonema (Fig. 10) und Stephanopyxis (Fig. 11) lassen sich derartige Funktionen zwar einstweilen nicht angeben, wohl aber findet sich dergleichen bei einigen Melosiraund Chaetoceros-Arten (Fig. 12 u. 45), bei denen allerdings wiederum die Protoplasmaverbindungen noch nicht nachgewiesen sind. Bei den in Betracht kommenden Arten sind nämlich die Endzellen der Fäden anders ausgebildet als die übrigen Zellen, und wenn sich ein Fäden nach voraufgehendem Längenwachstum teilt, werden an der Bruchstelle durch Zellteilung Zellen vom Bau der Endzelle ansgebildet. Bei Melosira granulata z B. (Fig. 12) sind die Endzellen durch den Besitz von Stacheln (st) ausgezeichnet, die bei der Entstehung der betreffenden Zellen in entsprechenden Rinnen (v) der Schwesterzelle liegen; die übrigen Zellen des Fädens entbehren dieser Gebilde.

Die Entstehung derartiger Membranfortsätze ist von Scrüt'rn bei Leptocylindrus danieus, Cerataulina Bergonii, Rhizosolenia Hensenii, setigera und alata (Fig. 13 u. 14) genauer verfolgt worden, und gerade durch diese Untersuchungen ist Scrit'rr zu der Überzeugung gelangt, daß die Fortsätze nicht centrifugal entstehen, sondern simultan oder sogar so, daß zuerst die Membrau der Fortsätze (st) sich ausbildet, dann erst die Scheide (v), mit welcher die Schwesterzelle die Fortsätze umschließt. Die Membran erhält also hier erst nach und nach hier volle Ausbildung und Ausgestaltung, und man kann uit Scrü'rt von einem "stückweisen Ausbilden der Membran" reden.

Alle diese Gebilde entstehen in dem Intercellularraume zwischen den beiden Tochterzellen und innerhalb der Gürtelbänder (gb) der Mutterzelle, und sie weisen auch nach ihrer Vollendung noch durch ihre Lage und Richtung auf diesen Ursprung hin. Eine besondere Stütze für die Meinung, daß derartige Bildungen durch centrifugales Membranwachstum entständen, bildeten aber bisher diejenigen Diatomeen, bei denen die Fortsätze eine solche Richtung haben, daß sie nicht innerhalb der Gürtelbänder Platz finden. Für mehrere Arten. nämlich Botellus marinus, Corethron hystrix (Fig. 15) und columna, hat nun Schütt aber gezeigt, daß die Stacheln gleichfalls im Schutze der Gürtelbänder (gb) der Mutterzelle entstehen, also zunächst eine mehr oder weniger parallele Richtung (x) haben, und daß sie sich erst später spreizen (y), wenn die neu gebildete Schale (s) durch das Wachsen der Zelle bis an den Rand des Gürtelbandes vorgerückt ist. Es ist anzunehmen, daß in diesen Fällen entweder die ganze Schale oder eine bestimmte Region derselben erst zuletzt ihre definitive Ausbildung erlangt; wenigstens ist dies wahrscheinlicher als die Annahme, daß die Stacheln mit einer gewissen Spanung angelegt werden, die nach dem Freiwerden derselben ans dem Gürtelbande sich ausgleicht und ihnen dadurch die definitive Richtung verleiht. Anch der sternförmig strahlende Stachelkranz (st) von Gossleriella tropica (Fig. 16) scheint in völlig znrückgeklapptem Zustande (z) zu entstehen.

So bleiben zuletzt nur die Chaetoceros-Arten (Fig. 44 n. 45) bürig, bei denen die Hörner (h) nicht in der eben beschriebenen Weise innerhalb der Gürtelbänder entstehen, sondern frei in das umgebende Wasser hinein wachsen. Bei der Ausbildung dieser Hörner, die hohl und mit Protoplasma gefüllt sind, dürft ee sich wohl um ein Flächenwachstum der Membran haudeln. Doch sind genauere Untersuchungen über die Entstehung dieser Gebilde noch anzustellen; namentlich die Membranfortsätze, die sich in einigen Fällen wieder auf den Hörnern befinden, bieten dem Verständnis noch einige Schwierigkeiten.

Was die Bedeutung dieser horn- oder stachelartigen Fortstütze betrifft, so dürften sie in einigen Fällen den Zellen einen gewissen Schutz gewähren. In erster Linie aber wird man in deuselben Vorrichtungen zu sehen haben, welche durch erhebliche Vergrößerung der Zellenoberfäche im Verhältnis zum Volmmen die Schwebefähigkeit der erwähnten, im Plankton lebenden Organismen erhöhen. Die der Erleichterung des Schwebens dienenden Gestalts- und Strukturverhältnisse sind von Schützr im "Pflanzenleben der Hochsee" eingehend besprochen worden, und es möge an dieser Stelle dieser Hinweis genügen.

Ortsbewegung.

An die oben erwähnten Poren und Porenkanäle sind auch dieeinigen Membrandurchbrechungen anzureihen, die mit der Otsbewegung der Diatomeen in Zusammenhang stehen, und vielleicht darf man sie als phylogenetisch ans einfachen Poren hervorgegangen ansehen. Sicher nachgewissen ist die Ortsbewegung nur bei einem Teile der pennaten Diatomeen, denen, die eine "echte Raphe" besitzen, Indessen ist einstweilen die Frage noch offen zu lassen, ob nicht vielleicht auch bei anderen, namentlich centrischen Formen, das durch die Poren vordringende Plasma in irgend einer Weise Ortsbewegung bewirken könnte.

Die wichtigsten und gründlichsten Arbeiten über die Raphe und über die Bewegungserscheinungen der Diatomeen verdanken wir ebenfalls O. MCLLER. Außer MULLER haben HAUPTELESCH, BUTSCHLA und LAUTERBORS Beiträge zur Kenutnisse dieser Verhältuisse geliefert, und nameutlich der letztgenannte Autor hat von denen MÜLLER'S abweichende Ansichten vorgebracht und sie längere Zeit vertreten

Der Ban der Raphe ist namentlich an großen Pinnularia-Arten (Fig. 17—19) studiert worden, wo er allerdings nicht gerade die am einfachsten zu verstehenden Verhältnisse bietet; aber die einfacheren Formen sind zum Studium weniger geeignet. Der wesentlichste Teil der Raphe (r) ist nach MULLER, dem sich in dieser Beziehung LAUTERBORN Völlig anschließt, ein auf jeder Schalenhälfe

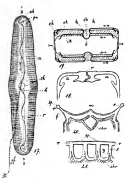


Fig. 17-21.

vom Endknoten (ek) zum Centralknoten (ck) in hin und her gewundener Richtung verlaufender Spalt, der die an dieser Stelle vordickte Membran durchsetzt, allerdings nicht in senkrechter Richtung, sondern in schräger und an den meisten Stellen in einmal, stellen weise sogar zweimal geknickter Weise (Fig. 18 r). Am Centralknoten geht die Raphes nach MULLER in die beiden Centralknotenkanale (k) ber, die durch den ein enken innen vorragende Membranverdickung

bildenden Knoten in das Innere der Zelle führen und in der Tiefe mit einander in Verbindung stehen (z); im Endknoten ist anßer dem Endknotenkanal ein propellerähnliches Gebilde (pr) an der Innenseite der Wand entwickelt. Übersichtlicher ist der Bau der _Kanalraphe" von Suribella (Fig. 20 und 21), der namentlich von Lauterborn geschildert worden ist. Hier verläuft die Raphe (r) nicht in der Mittellinie (m) der Schale, sondern jede Schale hat zwei Raphen (r) am Rande der beiden zu ihren Seiten befindlichen Flügel (f). In diesem Rande befindet sich ein Kanal, der sich nach außen durch einen sehr feinen Spalt (sp.) der Länge nach öffnet: nach innen steht der Kanal von Strecke zu Strecke durch einen rippenartigen Kanal (x) mit dem Zelllumen in Verbindung. Die rippenartigen Kanäle, die mit einfachen Membranplatten (v) abwechseln, geben dem Flügelsaume der Schale das zierliche gefensterte Aussehen. Eine Kanalraphe haben anch die Nitzschieen, während sich die Naviculoiden und Achnanthoiden mehr oder weniger eng an Pinnularia anzuschließen scheinen.

Als Ursache der Bewegung nahm bereits M. SCHULTZE durch die Raphe aus der Schale hervortretendes Protoplasma an. das vielleicht in Gestalt von Geißeln, die nachzuweisen allerdings nicht gelang, die Fortbewegung bewirke. Diese "protoplasmatische" Theorie, an der gegenüber der 1849 von Nägeli aufgestellten "osmotischen" auch Peitzer festhielt, ist in neuerer Zeit besonders von O. MÜLLER vertreten und wissenschaftlich weiter begründet worden. Allerdings handelt es sich nicht um Geißeln; der Versuch, solche nachzuweisen, den neuerdings noch Hauptfleisch unternahm, dürfte, wie MULLER gezeigt hat, als mißlungen und auf falscher Dentung der Beobachtungen beruhend anzusehen sein. Müller nimmt vielmehr an, daß bei Pinnularia durch den Endknotenkanal, wobei die erwähnte Propellereinrichtung eine Rolle mitspielt, Protoplasma an die Oberfläche der Zellmembran gelangt und dann im äußeren Teile des Raphenspaltes und an der Außenfläche der Membran zu beiden Seiten neben demselben nach dem Centralknoten hinströmt, wo es durch den Centralknotenkanal in das Innere der Zelle zurückgelangt. Wenn dies so der Fall ist, so mnß durch die Reibung des Protoplasmas an dem angrenzenden Medium, das in der Regel Wasser ist, wie MÜLLER, sich anf die FROUDE'sche Formel über den Reibungswiderstand stützend, gezeigt hat, eine Bewegung der Diatomeenzelle zn stande kommen, deren Geschwindigkeit von der Geschwindigkeit der Protoplasmaströmung abhängig ist. Es ist dabei prinzipiell gleichgültig, ob das aus der Raphe hervortretende Protoplasma direkt auf das angreuzeude Medium (Wasser) einwirkt, oder ob es ihm etwa anhaftende Gallerteilchen in Bewegung setzt und durch diese indirekt auf das Wasser wirkt. Das Vorhandensein eines Stromes, der vom Endkuoten nach dem Centralknoten längs der Raphe verflauft, ist aber durch Anwendung von Tuscheemulsion oder dergleichen leicht zu erweisen und wird auch von den Gegnern ehm Wilte. Enchen Ausschaumg zungegeben. (Der Strom der Taschekörnchen und seine Richtung ist in Fig. 17 augegeben. Die Pfeile an den Enden bezeichnen die Bewegungsrichtung der Zelle.) Bei den mit Kanalraphe versehenen Datomeen wirde in Ahnlicher Weise das in der Raphe strömende durch den Spalt hervortretende Protoplasma die Bewegung vermitteln.

Diese von MÜLLER entwickelte Anschauung hat anfangs durch BÜTSCHLI und LAUTERBORN lebhaften Widerspruch erfahren. BÜTSCHLI glaubte bei Versuchen mit Pinnularia in Tuscheemulsion einen "Gallertfaden" (Fig. 17gf) bemerkt zu haben, der, wie es schien, ans der vorderen Centralknotenöffnung mit einer großen Kraft nach rückwärts hervorgestoßen wurde und durch den Rückprall die Bewegnng der Zelle bewirkte. MÜLLER bestritt, daß der in Tuscheemulsion thatsächlich zu stande kommende Faden eine gallertige oder andere aus dem Zellinneren stammende substantielle Grundlage habe, und suchte seine Entstehung durch Verklebung der an dem strömenden Plasma haftenden und beim Eintritt des letzteren in die Centralknotenöffnung sich loslösenden Tuscheteilchen zu erklären. Lauterborn verteidigte die Anschauungen seines Lehrers Bütschli gegen O. MÜLLER, sah sich aber in seiner letzten Publikation genötigt, die Möglichkeit der Bewegung der Diatomenzelle durch eine längs der Raphe strömende Substanz zuzugeben. Daueben versuchte er allerdings, auch dem "Gallertfaden" noch eine Rolle zu retten, indem er auf das Priuzip der "hydraulischen Reaktion" oder des "Wasserpralls" hinwies, mit Hilfe dessen durch geeignete Maschinen selbst Panzerschiffe in Bewegung gesetzt werden können (Ruthven). MULLER hat auch diesen Einwand LAUTERBORN's durch rechnerische Verhältnisse auf Grund einer Formel aus der Mechanik zurückznweisen versucht, indem er zeigte, daß eine aus dem Centralknotenkanal hervorgestoßener Gallertfaden oder eine entsprechende Flüssigkeit eine 18,5 mal so große Geschwindigkeit haben müßte wie die bewegte Diatomee, während die Plasmaströme auf der Raphe nur die 1.5 fache Geschwindigkeit zu erreichen brauchen. Wenn es hiernach scheint, als ob die Anschauungen MÜLLER's der Wahrheit am nächsten kommen - auch G. Karsten und W. Benecke haben sich im Sinne

der MÜLLER'schen Ansichten ausgesprochen -, so soll damit nicht behauptet sein, daß die bisher vorgetragenen Anschanungen den Stoff nach jeder Beziehung erschöpfen; jedenfalls ist eine Reihe von Pankten noch weiterer Erforschung bedürftig. Das darch die Raphe vordringende Protoplasma ist mikroskopisch noch nicht nachgewiesen. Ob wirklich Protoplasma in der Raphe strömt, ist zwar für Müllen's Theorie nebensächlich: es genügt, wenn eine in Bewegung befindliche Substanz vorhanden ist. Von dem Bau der Raphe eine klare Vorstellung zu gewinnen, ist selbst nach Müller's eingehender Beschreibung sehr schwierig, und es ist mir nicht klar geworden, ob wirklich alle Einzelheiten mit genügender Sicherheit festgestellt sind. So läßt z. B. MÜLLER die Frage noch offen, ob die Raphe ganz oder teilweise durch das Zusammenschließen ihrer einander gegenüberliegenden Wände verschlossen wird. Ist sie ein durchweg durchgehender Spalt, so versteht man die Notwendigkeit besonderer Centralknotenkanäle und Endknotenkanäle nicht, da das Plasma direkt durch die Raphe vor und zurückfließen könnte. Ist sie durch das mittlere Blatt geschlossen und in zwei Teile, einen Außenkanal und einen Innenkanal, geteilt (Fig 19ak und ik), wie MULLER anzunehmen scheint, so steht das außen fließende Protoplasma auf der weiten Strecke zwischen End- und Centralknoten außer direktem Kontakt. mit dem Innenplasma: zndem versteht man nicht, wozu der Spalt da ist, wenn er stellenweise durch Zusammenstoßen seiner Wände als geschlossen angesehen werden mnß. Nach Müllen's Anschauung fließt das Protoplasma im Außenkanal vom Endknoten nach dem Centralknoten hin, im Innenkanal vom Centralknoten zum Endknoten znrück (Fig. 19). Der innere Strom ist zwar ein Postulat, das sich aus dem Vorhandensein des äußeren ergiebt: doch könnte der Rückstrom einfach im Lumen der Zelle erfolgen; die euge iunere Spalthälfte der Raphe erscheint keineswegs als ein dazu besonders geeigneter Weg. Das innen strömende Protoplasma ist natürlich noch viel schwieriger nachznweisen als das außen strömeude, und von irgend einer entsprechenden Bewegung im Innern der Zelle scheint noch nichts beobachtet worden zu sein. Endlich mag noch bemerkt sein, daß die für Pinnularia festgestellten Verhältnisse sich keineswees unbedingt verallgemeinern lassen. Die Formen mit Kanalraphe. wie Surirella, entbehren der Knoten, das im Kanal fließende Plasma ist von Zeit zu Zeit mit dem Inneuplasma in Verbindung gesetzt, und besondere Bahnen für den Rückfluß des Protoplasmas scheinen nicht ausgebildet zu sein. Ähnliches dürfte auch für die durch lebhafte Bewegung ausgezeichneten Nitzschieen gelten.

Protoplasma, Zellkern und Chromatophoren.

Unter den Arbeiten, welche die Kenntnis des protoplasmatischen Zellieibes der Diatomene in den letzten Jahren gefördert haben, ist in erster Linie die schon mehrfach eitierte Arbeit LALTEBBORN'S zu nennen. Dieselbe ist mit zahlreichen sehr sorgfältig ansgeführten Tafeln ausgestattet, nnd in der Darstellung fällt die thnnlichst durchgeführte Kontrolle der an fixiertem Material gewonnenen Bilder durch Vergleichung mit den an gleichartigen lebenden Objekten sichtbaren Strukturen angenehm auf.

Protoplasma Im Protoplasma glambt Lattereors, gemäß dem Bürschlischen Anschauungen, eine Wabenstruktur zu erkeunen. Anßerdem findet er eine fädige Differenzierung, die bisher nicht beschrieben wurde. Bei Pinnularia wurden mehr oder weniger parallele, im wesentlichen längs verlaufende, bei Surirella nach allen Richtungen geschläugelte Fasern beobachtet. Mit diesen Fasern stehen auch die schon von Pritzer erwähnten Stäbchenpaare in Zusammenlanz.

Zellkerne. Mit besonderer Sorgfalt hat Lauterborn die Zellkerne und ihre Teilung nntersncht. Bei Surirella calcarata (Fig. 22-23) liegt in der Bucht des nierenförmigen Kerns das von BÜTSCHLI entdeckte und schon im Leben deutlich sichtbare Centrosom (Fig. 22, 23), um das sich bei der Kernteilung eine ebenfalls im Leben deutlich sichtbare Strahlung ausbildet, deren Fasern bis an den Kern und die Zellwand zu verfolgen sind (Fig. 23). Die Strnktur des ruhenden Kerns, die Ansbildung der Chromosomen, die gebogene Fäden vorstellen, und die Läugsteilung derselben zeigen keine Eigentümlichkeiten, die wesentlich von dem entsprechenden Verhalten anderer Zellkerne abwichen. In hohem Grade eigentümlich aber ist die Entstehnng und das Verhalten desjenigen Gebildes, welches der achromatischen Spindel anderer sich teilender Zellkerne mehr oder weniger entspricht, und das von Lauterborn als "Centralspindel" bezeichnet wird. Dasselbe entsteht außerhalb des Kerns neben und vielleicht aus dem Centrosom, zunächst als winziges Pünktchen (Fig. 23). vergrößert sich aber bald zu einer flachen runden Scheibe (in Fig. 24 unter dem Centrosom, von der schmalen Seite gesehen) und streckt sich dann, indem die beiden Scheibenflächen sich von einander entfernen, zn einem Cylinder (Fig. 25), an dessen Mantelfläche eine schwache Längsstreifung sichtbar wird. Der Cylinder dringt in einem Anfangsstadium der Strecknng von der Seite her in den Kern ein. in dem sich inzwischen die Chromosomen ausgebildet haben (Fig. 26); er stellt sich in der Richtung der Pervalvarachse ein und streckt sich weiter bis an die Peripherie der Kernhöhle, während sich die Chromosomen um ihn herum orientieren (Fig. 27) und sich zuletzt als centraler Kranz um seine Mitte anordnen (Fig. 28). Während dieser Vorgänge ist das Centrosom abhanden gekommen; es treten aber zwei neue seitlich an den Endflächen der Centralspindel anf (Fig. 27, 28), die, wie LAUTERBORN meint, aus einer hier von Anfang an wahrnehmbaren Verdicklung hervorgehen (vergt. Fig. 25). Der

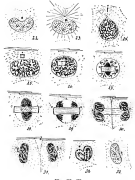


Fig. 22-33.

Chromosomenting bildet eine dichte mentwirrbare Masse, der eine Zählung der Chromosomen zur Ummöglichkeit macht (Fig. 28). Bei der Teilnang des Ringes in der Metakinese und dem Fortrücken der Teile nach den Enden der Centralspindel gewahrt man keine an den Chromosomen ziehenden Fasern, wie sie bei der Teilning anderer Kerne beschrieben worden sind (Fig. 29). Vielmehr macht es den Eindruck, als ob die Chromosomenmasse zufolge einer ihr selbet inne-

wohnenden Kraft auf der Centralspindel weiter rücke. Diese von zoologischer Seite gemachte Beobachtung ist gegenüber den vielfach ausgesprochenen Anschauungen über ziehende in der Kernspindel zur Geltung kommende Kräfte sehr beachtenswert. Vor der Rekonstruktion der Tochterkerne wird durch die am Ende der Centralspindel angelangten Chromosomenmassen das letzte Ende der Centralspindel von dieser abgeschnürt, während der mittlere Teil immer undeutlicher wird (Fig. 30). Die abgeschnürten Teile sind zuletzt auch verschwunden; vielleicht werden sie, wie LAUTERBORN meint, vom Centrosoma einrezoren.

Bei den übrigen von Lauterborn untersuchten Diatomeen (Nitzschia sigmoidea, Pleurosigma attenuatum, Pinnularia oblonga, P. viridis) verlaufen die Kernteilungsvorgänge im wesentlichen ähnlich: doch finden sich allerhand kleine Abweichungen. Das Centrosom wurde nicht überall gesehen. Die Chromosomen verklumpen nur bei Pinnularia viridis in ähnlicher Weise zu einem dichten Ringe, bei deu anderen Arten bleiben sie getrennt. Die Entstehung und das Verhalten der Centralspindel sind im wesentlichen ebenso, und das Eindringen der Spindel in den Kern wurde namentlich bei Pleurosigma attenuatum sehr schön beobachtet. Dagegen bildet sich, und das ist sehr auffällig, bei diesen Arten, und zwar wiederum mit Ausnahme von Pinnularia viridis, um die Centralspindel herum aus der Masse des Kerus noch eine zweite, tounenförmige Spindel, an der nun die Chromosomen sich ansetzen, und deren Fasern in der Mitte unterbrochen sein sollen. Merkwürdig ist auch, daß bei dieseu Arten die an der Spindel gruppierten Chromosomen keinen geschlosseneu Ring bilden, sondern einen solchen, der au einer Seite oder gar an zwei gegenüberliegenden Seiten (Nitzschia) unterbrochen ist, was Lauterborn mit den Ranmverhältnissen in der Zelle in Zusammenhang bringt.

Nur erwähnt sei noch eine von Lauterbooms erörterte Theorie, wonach sowohl das Centrosom nebst Centralspindel wie der Mikronucleus der Infusorien als reduzierte Zellkerne aufgefaßt und die mit Kern und Centrosom versehenen Zelleu auf eineu ursprünglichen zweikernigen Zustand, wie er sich nach Schaudins bei Amoeba bluucleat af findet, zurückgeführt werden.

Gelegentlich seiner Untersuchungen über die Auxosporen hat auch Kaiseren einige Beobachtungen über die Kernteilung der Diatomeeu mitgeteilt. Kaiseren bestätigt das Verhalten der Ceutrosomen, der Strahlung im Protoplasma, sowie das der Ceutrabpindel und der Chromosomen in den wesentlichsten Punkten; seine Figuren erreichen aber nicht die sehematische Klarheit derjenigen LAUTERHOOKS, und so wird der vergleichende Leser vor die Frage gestellt, ob nicht vielleicht LAUTERHOOKS etwas zu sehr schematisiert hat, oder ob Kaistres's Abbildungen, die sich übrigens auch auf eine andere Art beziehen (S. saxonica), unter weniger günstigen Umständen entstanden sind.

Von Kabeten liegen außerdem noch einige Beobachtungen über die Kernteilung von Brebitsson ist Boeschi vor, ebenso von mir über die von Rhopalodia gibba. Es wurden dabei zum Teil sehr eigenartige Bilder erhalten, die noch kann eine befriedigende Deutung zubassen, und jedemfalls zeigt es sich, daß ünchans nicht in allen Fällen und namentlich nicht bei den kleineren Arten die Kernteilungsvorgänge sich genam so abspiehen, wie sie LAUTEMOON dargestellt hat. Auch hier bleibt späterer Forschung noch ein weites Feld offen.

Chromatophoren. Von den übrigen Bestandteilen des Protoplasmas nehmen besonders die Chromatophoren das Interesse in Anspruch. Die Gestalt der Chromatophoren ist sehr mannigfaltig und für viele Arten in den neueren Arbeiten genau beschrieben, z. B. von Müller für Pleurosigma, von Lauterbork für Cymbella und Surirella (Fig. 20, chr.) u. s. w.: es würde an dieser Stelle zu weit führen, darauf näher einzugehen. Bemerkt sei noch, daß die Gestalt der Chromatophoren bis zu einem gewissen Grade für die Systematik mit verwertet werden kann. Die centrischen Diatomeen und die einfacheren Formen unter den pennaten haben in der Regel zahlreiche kleine körnchenartige Chromatophoren (Pettzers Coccochromaticae), die höheren pennaten Formen haben meist eine oder "zwei große Chromatophorenplatten, die mitunter (Pleurosigma, Surirella) einen sehr komplizirten Bau haben. Mitunter finden sich Pyrenoide in den Chromatophoren; in einigen Fällen (Rhopalodia) liegen pyrenoidartige Gebilde mehr oder weniger außerhalb der Chromatophoren.

Von anderen Inhaltsbestandteilen der Diatomeenzelle mögen die Bürsennischen Kngeln genannt sein, mit denen sich Latteranous eingehender beschäftigt hat, ohne zu einen abschließenden Urteil zu gelangen. Sie sind unlöslich in Alkohol und Äther; sie speichern Farbstoffe; Minlos's Reagenz gab kein bestimmtes Resultat, u.s. w. Bei Plinnularia oblonga sind sie besonders groß, in der Zweizahl vorhanden und liegen zu beiden Seiten der den Zellkern enthaltenden Protoplasmabrücke je in einer unden Vakuole, der ein kappenförmiger Protoplasmakförper ansitzt.

Farblose Diatomeen. Von großem Interesse ist die Erfahrung, daß es Diatomeen giebt, die der Chromatophoren entbehren, also saproplytisch sich ernähren müssen, und daß bei anderen Formen durch Veränderung der Ernährungsweise die Chromatophoren fast zum völligen Schwinden gebracht werden können. Schon F. Cohn hatte farblose Diatomeen beobachtet; später sind dieselben aber nur selten erwähnt worden. W. Benecke hat durch eine größere Arbeit neuerdings wieder das Interesse auf dieselben gelenkt. Er fand in der Kieler Föhrde zwei Arten, Nitzschia putrida und N. lencosigma, die völlig der Chromataphoren entbehren, im übrigen aber dieselben Zellenbestandteile haben, wie gefärbte Diatomeen, sich ebenso lebhaft bewegen und sich in organischer Nährlösung (Benecke legte faulende Schlangensterne in das Kulturwasser) monatelang im Lichte wie im Dunkeln kultivieren ließen und sich dahei reichlich vermehrten. Nachdem die Aufmerksamkeit auf diesen Gegenstand gelenkt war, lag es nahe, auch nach Übergängen zwischen den farblosen, heterotroph sich ernährenden und den gefärbten autotrophen Diatomeen zu snchen. Schon aus Miouel's Arbeit geht hervor, daß manche Diatomeen sich leichter bei Anwesenheit organischer Nahrung kultivieren lassen, also mixotroph sind. Auch Karsten war es anfgefallen, daß die Diatomeen über Schlick besser wuchsen als über reinem Sande. Auf diese Verhältnisse macht Benecke in der genannten Arbeit aufmerksam. Karsten ist es nun kürzlich gelungen, durch Änderung der Kulturflüssigkeit gewisse gefärbte Diatomeen in fast völlig farblose umzuzüchten. Es handelt sich um eine Nitzschia, und zwar N. palea. Karsten verwendete Nährlösungen, die Glycerin, oder Glycocoll mit Traubenzucker, oder Asparagin mit Traubenzucker enthielten, und hielt die Kulturen teils im Lichte, teils im Dunkeln. Die Chromatophoren verkleinerten sich bei fortgesetzter Vermehrung der Diatomeen sehr bald, und zwar schneller in der Lichtkultur, in der die Zellteiluugen häufiger erfolgten: Nach einigen Wochen waren sie bis auf kaum wahrnehmbare Pünktchen reduciert, indessen gelang es nicht, sie völlig zum Schwinden zu bringen. Diese fast farblosen Individuen waren ebenso lebhaft beweglich wie die normal gefärbten.

Eine andere Art der Entfärbning beobachtete Kanstex in Kulturen, in denen durch fanlende Blätter und dergl. Cellulosegärung hervorgerufen wurde. Hier trat die Entfärbing weniger durch Verminderung der Chromatophorengröße ein, als vielmehr durch ein Abblassen derselben. Wurden die auf die eine oder die andere Weise entfärbten Diatomeen in eine von organischen Stoffes freie Nährlösung zurückgebracht, so bildeten sie im Lichte nach einiger Zeit wieder normal große und normal gefürbte Chromatophoren aus.

Auxosporenbildung.

Ein ganz besonderes Interesse nimmt unter den Lebenserscheinungen der Diatomeen die Auxosporenbildnng in Anspruch. Durch den eingeschachtelten Bau der Diatomeenmembran (vgl. Fig. 10, 13, 15, 19) wird bekanntlich bei jeder Zellteilung eine gewisse Verkleinerung der einen Tochterzelle gegenüber der Mutterzelle veranlaßt, und dadurch tritt im Laufe einer Reihe von Generationen eine erhebliche Größenverminderung der Mehrzahl der Individnen ein. Durch die Auxosporenbildung wird, wie MAC DONALD und nameutlich Peitzer gezeigt haben, von Zeit zu Zeit das Normalmaß wieder hergestellt. Wir verdanken Miguel experimentelle Untersuchungen, durch die gezeigt wurde, wie Melosira und Nitzschia sich bei fortgesetzter Kultur (Reinkultur) verkleinerten und danu schließlich Auxosporen bildeten. Nitzschia sank z.B. in 200 Tagen bei 10 Überimpfungen in der Größe von 115 auf 98 u. Miouel fand aber unter anderem auch, daß die kleinsten Individuen nicht mehr zur Auxosporenbildung schreiten; indessen kann man zweifeln, ob dieser Beobachtung Wert beizulegen ist, da sich die in der Reinknltur im engen Kulturgefäß gefundenen Verhältnisse nicht unbedingt auf das freie Leben übertragen lassen. Bei den auf asexuellem Wege ihre Auxosporen bildenden Diatomeen mag in erster Linie die Zellenverkleinerung auf die Auxosporenbildung hindrängen. Bei denjenigen Diatomeen aber, die in Verbindung mit der Auxosporenbildung sexuelle Vorgänge zeigen, sind unzweifelhaft noch andere Verhältnisse, wahrscheinlich Ernährungsverhältnisse und sonstige änßere Umstände auf Zustandekommen der Auxosporenbildung von Einfluß. Dies zeigen namentlich die von mir und auch von Karsten ausgeführten Messungen, welche ergaben, daß es keineswegs die kleinsten, oft sogar sehr verschieden große (Fig. 57) und manchmal der oberen Grenze der Zellengröße näher als der unteren stehende Individuen sind, die zur Konjugation und Auxosporenbildung schreiten.

Obwohl man kaum daran zweifeln kann, daß Anxosporenbildung bei sämtlichen Dikotmeen vorkommt, ist dieselbe doch bisher nur bei einem Teil der Gattungen bekannt geworden, med nur in einer verhältnismäßig beschränkten Zahl von Fällen ist sie genau untersucht worden. Unter diesen kann man einen asexuelten Typus unterscheiden, in welchem es sich in der Regel nur um die Vergrößerungs-

erscheinungen der Zellen handelt, und einen sexuellen, in welchem die Vorgänge durch eine gleichzeitig stattfindende Befruchtung kompliziert werden.

Asexnelle Typen der Auxosporenbildung.

Der asexuelle Typus findet sich namentlich bei den centrischen Diatomeen und außerdem bei einer geringen Zahl von pennaten Formen, und zwar solchen, die eine Pseudoraphe haben, Formen entbehren, soweit wir wissen, sämtlich der Eigenbewegung, und das Vorkommen im Plankton, das für viele von ihnen die Regel ist, erschwert ihnen außerdem die Annäherung der Individuen, so daß das Fehlen der Sexualität durchaus verständlich wird. Anf diese Verhältnisse hat Fr. Schütt (1893) zuerst aufmerksam gemacht. Unter den centrischen Formen sucht Schütt, und ich glaube, daß man ihm darin Recht geben muß, auch die ursprünglichsten Formen der Diatomeen. Als Grundtypus sieht er die "einfache cylindrische Büchsenform" an, den von anderen sogenaunten "Trommeltypus", wie ihn Cyclotella (Fig. 34-36) in einfachen Zellen, Melosira (Fig. 37) in zu Fäden angeordneten Zellen noch ziemlich rein vorstellen. Und gerade diese Formen zeigen anch in Bezug auf die Auxosporenbildung die einfachsten Verhältnisse; hier ist der ganze Vorgang im wesentlichen eine "Verjüngung", bei der das Protoplasma der Zelle, seine alte Membran abwerfend, sich eine neue, größere anshildet.

Auxosporenbildung mit einfacher Verjüngung. Bei Cyclotella ist der Vorgang nicht genau untersucht. Wir besitzen nur Abbildungen von Thwaites und von Smith (Fig. 34-36), welche zeigen, daß das Protoplasma die beiden Membranhälften von einander entfernt hat und zwischen ihnen zu einer größeren Zelle, der Auxospore (Fig. 34), angeschwollen ist, aus der dann, ähnlich wie es alle übrigen Fälle zeigen, die neue, größere Zelle (Fig. 36) hervorgeht. Genauer sind die Vorgänge bei Melosira (Fig. 37) bekannt. Hier wurden die Auxosporen 1833 von Kützing zuerst gesehen, und sie sind leicht zu beobachten, weil sie wie "Sporen" am Ende oder im Znsammenhange der Fäden auftreten. Die beiden Membranhälften (s) schieben sich aus einander, das Protoplasma quillt zwischen ihnen hervor (x), schwillt zu einer Kugel (y) an, deren Durchmesser doppelt so groß wie der der Zelle oder noch größer wird, und umgiebt sich mit einer schwach verkieselten Membran, dem Perizoninm, bleibt aber mit einem Fortsatze in der einen, der älteren. Schale oder mit zwei einander gegenüberliegenden Fortsätzen in beiden Schalen (Fig. 37) stecken. Innerhalb des Perizoniums bildet sich dann das Protoplasma zu der ersten vergrößerten Melosirazelle um, indem

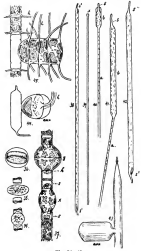


Fig. 34-45.

zunächst die eine Schale, (und vielleicht auch wenigstens die Anlage eines Gürtelbandes — dies scheint noch nicht genügend klargestellt zu sein) und dann die zweite Schale, beide halbkugelig und in engem Kontakt mit dem Perizonimn, ansgeschieden werden. Diese erste Melosirazelle weicht durch ihre Kugelgestalt von der normalen Form ab. Bei der ersten Zellteilung entstehen zwei anfangs halbkugelige Zellen und erst bei den folgenden Zellteilungen werden normale Zellen gebildet; die beiden Zellen, welche die halbkngeligen Schalen geerbt haben, verschwinden bei weiterer Vermehrung bald in der Masse der regelmäßigen. Der Zellkern der Auxosporenmutterzelle wandert während der Anxosporenbildung von seinem festen Platze am Mittelpunkte der älteren Schale nach dem gegenüberliegenden Punkte der Auxospore (k), wie G. Karsten feststellte, und hier entsteht die erste Schale der nenen Zelle. Während der Wanderung sah Karsten eine geringe Gestallsveränderung und mitmiter zwei Nukleolen in dem Zellkern; weitere Veränderungen wurden nicht bemerkt, so daß also keinerlet Hindentung auf Sexualität vorhanden ist.

An die Auxosporenbildung von Melosira und Cyclotella schließt sich die der übrigen centrischen Diatomeen, soweit sie bekannt ist, mehr oder weniger eng an. Bei Terpsinoë musica entsteht nach MÜLLER wie bei Cyclotella die Auxospore zwischen den beiden von einander entfernten Schalen der Mutterzelle, und sie bleibt mit einem Fortsatze, wie bei Melosira, in der älteren Schale stecken. Bei Rhizosolenia alata (Fig. 38-42) treunen sich nach Schütt gleichfalls die beiden Membranhälften völlig von einander, anscheinend so, daß das gesamte Plasma sich ans der einen Membranhälfte zurückzieht und in der anderen bleibt. also keine Zellteilung eintritt. Das darauf an dem offenen Ende blasenförmig hervorquellende Plasma (Fig. 39 x) nmgiebt sich mit einer Haut, die man dem Perizonium vergleichen kann, die aber nicht, wie bei Melosira, das gesamte Protoplasma, also auch den in der einen Membranbälfte bleibeuden Teil des Protoplasmas umgiebt, sondern sich unmittelbar an den Rand der Membranhälfte ansetzt und mit dieser ein Ganzes bildet. Indem der neugebildete Teil zugleich in die Dicke und in die Länge wächst, entsteht ein Gebilde, das aus einem dünnen cylindrischen Teile, der alten Membranhälfte (a. Fig. 40 n. 41) und ans einem zwei bis dreimal so dicken gleichfalls cylindrischen Teile, der Nenbildung (b, Fig. 40 u. 41) zusammengesetzt ist, nnd das man zwar als Auxospore bezeichnen kann, doch nicht völlig mit demselben Rechte, wie die sich ganz mit einer neuen Membran umkleidenden Anxosporen von Melosira oder anderen Diatomeen. Diese Auxospore geht in eine "Vergrößerungszelle" (Schütt) über, indem sich in dem weiteren Teile eine mit dem charakteristischen Dorn, aber noch nicht mit Scheide versehene Schale (s) bildet und der anßerhalb dieser Schale gelegene Teil des Perizoniums abgestoßen wird. Die Vergrößerungszelle teilt sich; die beiden hierbei neugebildeten Schalen haben Dorn und Scheide (s); so entsteht eine "Erstlingszelle" mit ungleicher Schale (Fig. 42, s u. s) und eine sekundäre Vergrößerungszelle. Erstere zerfallt bei der nächsten Teilung in eine sekundäre Erstlingszelle und eine normale vergrößerte Zelle. Letztere stößt durch eine nene Schale mit Dorn, aber ohne Scheide den engen Teil ab und wird so auch zu einer Erstlingszelle, die sich weiter verhält, wie eben beschrieben wurde.

Wesentlich abweichend ist der Vorgang bei Rhizosolenia Bergonii (Fig. 43). Hier bleiben die beiden Membranhälften in Zusammenhang, aber die Membrau wird seitlich "an der Gürtelbandnaht" (Schütt) von einer kleinen Öffnung durchbrochen, und hier tritt das Protoplasma in Gestalt einer kleinen Blase aus, die aber sehr bald zu einem weiteren Cylinder (anx) auswächst, der mit der Mutterzelle durch einen engen Kanal kommnuiziert, und dessen Achse senkrecht zu der der Mutterzelle steht. In dieser cylindrischen "Anxospore" werden dann Schalen gebildet, so daß Erstlingszellen entstehen u. s. w. Sehr ähnlich verhalten sich nach Schütt die Chaetoceros-Arten (Fig. 44 u. 45), bei denen das Protoplasma gleichfalls durch eine kleine Öffnung an der Gürtelbandseite austritt, sich dann aber zu einer kugeligen Auxospore (Fig. 44, aux) gestaltet. Nachdem innerhalb derselben die Schalen gebildet und Zellteilungen eingetreten sind, entsteht ein Faden mit vergrößerten Zellen, dessen Längsachse (Pervalvarachse Müller) seukrecht zu der der Mutterzellen steht (Fig. 45).

Noch sei Sceletonema erwähnt, bei der die Vorgänge ähnlich wie bei Melosira sind, um daß die Auxospore so ungleichmäßig wächst, daß die beiden Schalen der Mutterzelle, aus der die Auxospore entsteht, mit samt den damit verbundenen übrigen Fadenzellen auf die eine Seite der Auxospore gedrängt werden (Scultra-

Auxosporenbildung mit Zellteilung und Verjüngnng. Auch bei einer kleinen Zahl von Diatomeen ans der Gruppe der Fragilarioiden ist asexuelle Auxosporenbildung bekannt geworden. Der Vorgang ist aber hier dadurch etwas kompikiert, daß gleichzeitig eine Zellteilung eintrikt, so daß aus einer Mutterzelle zwei Auxosporen hervorgehen. Die Auxosporenbildung von Rhabdonema arcuatum, von der sich in Sutrik's Synopsis bereits richtige Abbildungen (Fig. 46 u. 47) finden, wurde neuerdings von Kansten nachuntersucht. Zellkern und Protoplasma teilen sich, die beiden mit zahlrichen Zwischenbändern versehenen Membranden.

hälften rücken aus einander und die beiden Protoplasmen treten, von einer gemeinsamen, sich zwischen den Membranhälften ausspannenden Gallertblase umgeben, aus diesen hervor (Fig. 46); von einem Perizonium (pz) umgeben, wächst darauf jedes zu einer Auxospore (aux, Fig. 47) heran. Weitere Veränderungen an den Zellkernen hat Kansten nicht beobachtet.

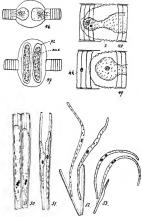


Fig. 46-53.

Eine andere Rhabdonema-Art, Rh. adriaticum (Fig. 48 u. 49), zeigt nach Karstex eine sehr interessante Abweichung von den beb geschilderten Verhalten. Auch hier findet Kernteilung statt, aber es folgt keine Zellteilung; vielmehr bleibt das gesante Protoplasma in der jüngeren Membranhilfte, die zahlreiche Zwischenhader (2) ausbildet, von Gallerte ungeben, stecken. Der eine Zell-korn, der kleiner ist, als der andere, wird dann nach Kauserns aus dem Protoplasma ansgeschieden (kk. Fig. 49). Über den näheren Mechanismus dieser Vorganges hat Kausers leider keine Angaben Bildung der tierischen "Richtungskörper", der hiermit noch die größte Ahnlichkeit hat, erfolgt die Ausstoßung der Kerne innerhalb einer Protoplasmanasse, und der ganze Vorgang entspricht einer Zellteilung mit sehr ungleich großen Teilprodakten. Bei Rhab done men ad rizit cum ist es nach Kauserse Abbildungen anscheinend nur der Zellkern, der von dem Protoplasma abgeschieden wird. Übrigens fach Kauserse, wie sij anabe liegt, den Vorgang als reduzierte Zellteilung auf und leitet ihn von dem vorher erwähnten Verhalten vom Rhab dozenen an erstantung ab.

Das zweite Beispiel von Auxosporenbildung mit Zellteilung der Mutterzelle bietet Synedra affinis (Fig. 50-53). Nachdem sich der Zellkern geteilt hat (Fig. 50), teilt sich das Protoplasma nach Karsten der Länge nach, so daß sich in jeder Membrauhälfte ein länglicher, in der Mitte etwas angeschwollener Protoplasmakörper befindet (Fig. 51), und dann beginnen die Protoplasmen, während die Membranhälften aus einander klaffen, sich in die Länge zu strecken und, indem sie sich mit einem Perizonium umgeben, zu den in der Regel etwas unregelmäßig gekrümmten Anxosporen heranznwachsen (Fig. 52). Irgend welche Kopulationserscheinungen zwischen den Tochterzellen der häufig gesellig (Fig. 50) ihre Auxosporen bildenden Individuen konnte Karsten nicht nachweisen. Dagegen hatte sich in einigen der jungen Auxosporen der Kern in zwei Teile geteilt (Fig. 53), die dann, wie Karsten annimmt, wieder mit einander verschmelzen. Die Ansicht, hierin einen primitiven Sexualakt zu erblicken, hat Karsten später wieder aufgegeben; er faßt die Vorgänge jetzt als Rückbildungserscheinung auf (s. unten). Bemerkt sei noch, daß es Karsten nicht gelang, bei den Keruteilungen in Synedra karyokinetische Figuren zu erkennen, so daß er die Möglichkeit offen läßt, daß hier nur direkte Kernteilungen vorliegen. Da aber bei einer Reihe von Diatomeen deutliche karvokinetische Kernteilungen nachgewiesen sind und bisher noch kein Fall bekannt geworden ist, daß in Zellen, die sich weiter vermehren, der Zellkern sich direkt teilt, so glaube ich, daß die Ursache der Nichtbeobachtung der Kerufäden in der Kleinheit des Objekts, in ungenügender Fixierung oder im Übersehen der richtigen Stadien zu suchen sein dürfte

In Vorgängen, wie er sie bei Rhabdonema arcuatnm und Synedra affinis beobachtet hat, glaubt Karsten die ursprünglichste Form der Auxosporenbildung sehen zu müssen. "Das allen Auxosporenbildungsarten gemeinsame Merkmal liegt darin, daß eine Zellteilung ieder Form des Vorganges ursprünglich zu Grunde liegt". Bei der Auxosporenbildung von Melosira und den anderen oben erwähnten centrischen Formen ist nach Karsten's Meinung die Zellteilung rückgebildet, und nur in der Trennung der beiden Membranhälften, in der Wanderung des Zellkerns und dem zeitweiligen Auftreten zweier Nukleolen in demselben, die Karsten als eine rudimentäre Karvokinese ansehen möchte, sind noch Reste dieser Teilung erhalten. Ich muß gestehen, daß ich große Bedenken habe, mich diesem Gedanken anzuschließen. Bei den noch zu besprechenden höheren Formen der Auxosporenbildung treten allerdings Zellteilungen und vielleicht auch reduzierte Zellteilungen auf. Aber für Melosira scheint mir doch die Hypothese einer reduzierten Zellteilung zu wenig begründet zu sein. Eine Trennung der Membranhälften muß auch eintreten, wenn eine bloße "Verjüngung" der Zelle vor sich geht (vgl. Oedogoninm), und ans dem vorübergehenden Auftreten zweier Nukleolen im Zellkern auf eine reduzierte Kernteilung zu schließen, ist deshalb mißlich, weil der Nucleolus keineswegs ein unbedingt in der Einzahl vorhandenes Organ des Zellkerns ist, und weil die wesentlichen Vorgänge der Kernteilung sich gar nicht am Nucleolus abspielen. Es kommt dazu, daß wohl kaum "reduzierte Kernteilungen" bisher beschrieben worden sind. nnd daß Karsten auch nicht die Angabe macht, er habe jene Teilung des Nucleolus regelmäßig an einer großen Zahl von Auxosporen nachgewiesen. Am wenigsten liegt für die bereits erwähnte Rhizosolenia Bergonii (Fig. 43) ein Grund vor, eine reduzierte Zellteilung anzunehmen, denn hier bleiben sogar, wie oben bereits erwähnt wurde, die beiden Membranhälften in Zusammenhang; über das Verhalten der Zellkerne sind allerdings bisher keine Beobachtungen gemacht. Zu beachten ist auch, daß die Fragilarioiden, bei denen sich diese nach Karsten älteste Form der Auxosporenbildung findet, wahrscheinlich keineswegs die phylogenetisch ältesten Diatomeenformen sind. Vielmehr sind die ältesten Formen nach Schütt unter den centrischen Diatomeen zu suchen, und zwar unter solchen Formen, die den einfachen Trommeltypus zeigen; diese können verhältnismäßig leicht sowohl mit einfach organisierten Peridineen und

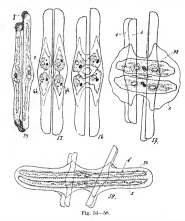
Konjugaten in Zusammenhang gebracht werden, wie auch mit den höher organisierten, namentlich den pennaten Diatomeen. Gerade die centrischen Diatomeen zeigen aber, soweit sie bisher untersucht sind, die Auxosporenbildung nur in Gestalt einer einfachen Verjüngung, ohne Zellteilung.

Sexuelle Typen der Auxosporenbildung.

In der Gruppe der mit echter Raphe versehenen Euraphideen, die man in gewissem Sinne als die höchst entwickelten Diatomeen ansehen kann, scheint die Auxosporenbildung stets mit einem Befruchtungsvorgange und in der Regel auch mit einer allerdings manchmal reduzierten Zellteilung verbunden zu sein. Es ist Trwavrss gewesen, der im Jahre 1847 diese Vorgänge bei Epithe mi a turgida zuerst sah, sie richtig als Konjugation deutete und damit zugleich der erste wirkliche Beobachter der Auxosporenbildung wurde, wenngleich er die andere Aufgabe des Vorganges, die Individuen zu vergrößern, noch nicht erkannte.

Auxosporenbildung mit Zellteilung und Konjugation der Tochterzellen. Bei der mit Epithemia turgida nahe verwandten Rhopalodia gibba (Fig. 54-58) gelang es mir im Jahre 1895, zuerst das Verhalten der Zellkerne bei der Konjngation und Auxosporenbildung der Diatomeen festzustellen. Zwei Individuen von Rhopalodia gibba (Fig. 54), oft sehr verschieden lang, legen sich mit ihren konkaven Gürtelbandseiten der Länge nach neben einander und befestigen sich an den Zellenenden au einander durch eigentümliche Gallertpolster (g., die vielleicht durch besondere, hier allerdings noch nicht nachgewiesene Gallertporen (s. oben) ausgeschieden werden, anscheinend aber auch Beziehungen zur Raphe haben. Das Protoplasma zieht sich etwas zusammen, in den Raum zwischen Protoplasma und Membran wird Gallerte ausgeschieden, und die Membranhälften schieben sich nach und nach aus einander. Während dieser Vorgänge finden auf mitotischem Wege zwei rasch auf einander folgende Kernteilungen statt. Von den so entstehenden vier Kernen ieder Zelle, die aufangs gleich groß sind, schrumpfen alsbald zwei (kk, Fig. 55) zu kleinen, sich intensiv färbenden, nucleolusartigen Gebilden zusammen, während die beiden anderen (gk) die Beschaffenheit gewöhnlicher Zellkerne annehmen, allerdings anfangs noch keine Nukleolen zeigen. Ich habe diese Kerne, die in ihrem gesamten Verhalten die größte Ähnlichkeit mit den Großkernen und Kleinkernen der Keimlinge von

Closterium und Cosmarium zeigen, auch hier mit den gleichen Namen belegt. In dem so entstandenen vielkeruigen Stadium teilt sich dann jeder Protoplasanakörper und zwar durch Einschnüten der Quere nach, wobei die Teile je einen Großkern und einen Kleinkern, außerdem ein Pyrenoid und ein Chromatophor erhalten (Fig. 55, und hierauf verschmilzt jede Tochterzelle der einen Mutterzellt mit der ihr gegenüber liegenden der anderen Mutterzelle in



der Weise, daß von jeder Zelle aus zwischen den getrennten Membranhälten hindurch zunächst ein Gallertfortsatz sich vorwöht und dann innerhalb dieses letztgenannten das Protoplasma nachfolgt (Fig. 56). Die Verschmelzungsprodukte, die zunächst hantelförnig sind, mit den verdickten Enden in den Membranhälten steckend,

nehmen bald darauf eine halbmondförmige Gestalt an, und während dieses Vorganges verschwinden die Kleinkerne, während die Großkerne sich einander nähern und nnn längere Zeit getrennt neben einander zu beobachten sind (Fig. 57). Dann nehmen die Zygoten eine mehr oder weniger cylindrische Gestalt an, umkleiden sich mit dem Perizonium (pz) und werden nun, indem sie sich in der Richtung der Transapikalachsen der Mutterzellen, also senkrecht zur Längsachse derselben in die Länge strecken, zu Auxosporen. Sie sind während dieses Vorganges von einem eigentümlich gestalteten Gallertsacke (x), der aus den durch die zwischen ihnen liegenden Auxosporen völlig von einander getrennten Membranhälften (s. s.) hervorquillt und dieselben mit den Auxosporen zu einem doppelkreuzförmigen (#) Ganzen vereinigt, nmgeben. Nachdem inzwischen die beiden Großkerne bald früher, bald später mit einauder verschmolzen sind und die Auxosporen ihre definitive Länge erreicht haben (Fig. 58), die reichlich das doppelte der Länge der Mutterzellen beträgt, werden innerhalb des Perizoniums (pz) die ersten beiden Schalen (s') angelegt, und bald darauf schlüpfen die neugebildeten vergrößerten Zellen aus den Auxosporenhüllen aus.

In den Gattungen Epithemia und Amphora verläuft die Auxsporenbildung in ganz ühnlicher Weise, wenngleich hier die Einzelheiten des Vorganges noch nicht genauer untersucht sind. Charakteristisch für alle drei Gattungen ist die Streckung der Auxosporen in der Richtung der Trausapikalacken der Mutterzellen.

Ganz ahnliche Vorgänge, wie ich sie für Rhopalodia gibba zuerst genauer beschrieben habe (Lübeck 1895), hat bald darauf Karster für eine große Zahl von Naviculoiden Iestgestellt. Diese Befande Karstex's bilden insofern einen wichtigen Fortschrift in der Kenntnis der Auxosporembildung, als man nach den sehr bestimmt gehaltenen Angaben von Pittzer, Schaftz und Hauftfleien Angaben von Pittzer, Schaftz und Hauftfleien Angaben von Pittzer, Schaftz und Hauftfleien Angaben wei eigentlicher Sexualakt mit der Auxosporenbildung der Naviculoiden in der Regel nicht verknüpft sei. Abweichend von den eben erwähnten Gattungen findet bei den meisten Naviculoiden die Streckung der Auxosporeu in der Richtung der Längsachse (Apikalachse) der Mutterzellen statt, und ebenso scheint auch die der Konjugation voranfgehende Teilung nach Kaistex in der Rogel eine Längsteilung zu sein, nicht eine Querteilung wie bei Rhop alo die

Bei Navicula peregrina (Fig. 59—63)— und ganz ähnlich verhalten sich N. pygmaea, didyma, scopulorum, viridula — legen sich nach Karstex zwei Individuen mit den Gürtelseiten an einander und verbinden sich durch etwas Gallert (g. Fig. 59). Die Chromatophoren vereinigen sich auf der gegenüberliegenden Gürtelbandseite zu einem einzigen. Nachdem der Zellkern sich geteilt hat, erfährt das Protoplasma eine Längsteilung; die Protoplasmen runden sich aber ab und ordnen sich in der Längsrichtung neben einander an, so daß das Resultat wie eine Ouerteilung aussight (Fig. 60). Die Zellkerne teilen sich darauf noch einmal, also erst nach der Zellteilung, und zuletzt enthält jede Tochterzelle ein Chromatophor sowie wie bei Rhopalodia einen großen und einen



Fig. 59-63.

kleinen Kern (Fig. 60). Das Verschmelzen der gegenüberliegenden Tochterzellen aus verschiedenen Mutterzellen (Fig. 61), das Verschwinden der kleinen Kerne und die spätere Vereinigung der Großkerne (Fig. 63) vollzieht sich im wesentlichen wie bei Rhonalodia. Ans den Chromatophoren wird zunächst ein einziger, der sich später wieder teilt. Streckung der Zygoten zu Auxosporen erfolgt dann aber, wie schou erwähnt, in der Längsrichtung der Mutterzellen, wobei eine abermalige Lageveränderung eintreten mnß. Zuletzt liegen die vergrößerten Zellen den Mutterzellen annähernd parallel neben einander.

An weiteren Arten, bei denen die Anxosporenbildung von Kar-STEN im Wesentlichen in derselben Weise beobachtet wurde, seien genannt die Naviculeen Dickie a crncigera, Pleurosigma

nubecula, Amphiprora alata, Brebissonia Boeckii. Die vorliegenden Angaben sind nicht alle gleich eingehend, so daß man nicht feststellen kann, ob alle Einzelheiten übereinstimmen. Pleurosigma nubecula könnte man z. B. nach Kaksten's Angaben auch auf eine Querteilung der Mutterzellen vor der Koningation schließen.

Von Vertretern anderer Diatomeengruppen zeigt Achnanthes longipes, vielleicht auch Abrevipes, im wesentlichen dasselbe Verhalten (Fig. 64-68); indessen erfolgt hier die Streckung der Anxosporen in der dritten Achsenrichtung, nämlich in der Richtung der Pervalvarachse (Fig. 67 u. 68). Endlich kömnen, nach Kasstrak's Befunden, noch die Nitzschia-Arten N. longissima und N. brid a hierbergehören. Die Beobachtungen sich unvollständig, Kleinkerne wurden nicht bemerkt. Die Streckung der Auxosporen erfolgt in der Richtung der Apikalachse der Mutterzellen.

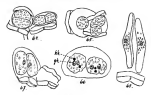


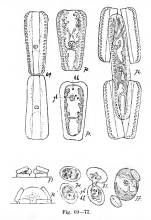
Fig. 64-68.

Rückgebildete Konjugation (?) and Abweichungen. Wenngleich durch die vorliegenden Beobachtungen für zahlreiche Fälle, in denen man bisher nach den Angaben von Peitzer, Schmitz und Hauptfleisch die Bildung von zwei Auxosporen aus zwei Mutterzellen ohne Konjugation annehmen mnßte, die Konjugation nachgewiesen ist, so steht es doch noch keineswegs fest, ob iene merkwürdige Art der Auxosporenbildung nicht doch in einigen Fällen vorkommt, Pritzer's hauptsächlichstes Objekt, Frustulia saxonica, ist noch nicht wieder untersucht worden. Für Brebissonia Boeckii, Hauptfleisch's Objekt, hat allerdings Karsten die Koningation nachgewiesen, und ebenso soll nach neueren Untersuchungen von Cleve, wie Karstex angiebt, bei Cymbella Cistula Konjugation vorhanden sein. Dies würde auch den älteren Angaben von J. Lüders entsprechen. Ich selbst habe jedoch bei einer Reihe von Beobachtnagen über Cymbella, die ich leider noch nicht weiter führen konnte, bisher auch keine Konjugation finden können, sah vielmehr nur folgende Stadien: Zusammenlagerung zweier Zellen, Kontraktion des Protoplasmas in beiden, Vorhandensein zweier Kerne in den kontrahierten Plasmen innerhalb jeder Zellhaut, Streckung zur Auxospore und Wiedervorhaudensein eines einzigen, oft langgestreckten und zwei Nukleolen enthaltenden Kerns. Eine zweifelhafte Querteilung in einer Zelle mit einigen Besonderheiten deutet allerdings darauf hin, daß möglicherweise schwer zu findende Stadien übersehen sind. Bei Libellus constrictus, wo gleichfalls aus zwei Mutterzellen zwei Auxosporen hervorgehen, hat auch Karsten keine Kopulation gefunden. Seine Angaben sind ähnlich, wie die soeben über Cymbella gemachten. Als Abweichung kam vor. daß mitunter aus einer Zelle zwei Auxosporen hervorgingen, indem dieselbe sich teilte. Vielleicht sind auch diese Beobachtungen noch unvollständig, und es empfiehlt sich wohl, einstweilen keine weitergehenden Schlüsse darauf zu gründen. Auf alle Fälle aber bleibt es gegenwärtig noch eine offene Frage, ob der dritte der Schmitzschen Typen der Auxosporenbildung, in welchem zwei Mutterzellen ohne Konjugation zwei Auxosporen bilden, existiert oder nicht.

In einigen Fällen kommen bei nahe verwandten Formen merkwürdige Abweichungen vor. So giebt z. B. Karsten für die von Achnanthes brevipes kaum zu unterscheidende Art A. subsessilis in Übereinstimmung mit J. Lüders an, daß nur eine einzige Zelle zur Auxosporenbildung schreite, deren Inhalt sich teile, dann aber wahrscheinlich wieder verschmelze. Auch eine Darstellung der verschmelzenden Kerne giebt Karsten: er ist der Ausicht, daß dabei Sexualität im Spiele sei, und sieht in diesem Vorgange einen Übergang von den einfacheren Vorgängen (Rhabdonema) zu den komplizierteren (Rhopalodia, Navicula). Dagegen faßt Karsten das Verhalten von Synedra, das oben besprochen wurde, und das von Bacillaria paradoxa und Nitzschia palea, wo aus jeder Zelle nur eine Auxospore auf ungeschlechtlichem Wege eutsteht, als Rückbildungserscheinungen auf. Bei Svnedra möchte er den Verlust der Sexualität mit dem allerdings auch nicht bewiesenen "Verlust" der Bewegungsfähigkeit (Pseudoraphe) oder mit saprophytischer Lebensweise, bei der lebhaft beweglichen Bacillaria paradoxa und bei Nitzschia palea mit saprophytischer Lebensweise, bei ersterer vielleicht auch mit dem Vorkommen im Plankton in Verbindung bringen. Es mag ja nützlich sein, einstweilen Vermutungen über die abweichenden Fälle aufzustellen; im allgemeinen aber scheint es mir, als ob mehr Thatsacheu nötig wären, um Anschauungen wie die erwähnten genügend zu begründen.

Auxosporenbildung mit Konjugation der Mutterzellen. Noch einen weiteren Typus der Auxosporenbildung repräsen-

tieren die wenigen Gattungen, bei denen ans zwei Mutterzellen durch Konjugation eine einzige Auxospore hervorgeht. Hinsichtlich der feineren Vorgänge können noch zwei Untertypen unterschieden werden. Bei Surirella (Fig. 69-72) befestigen sich, wie zuerst G. W. Focke bei S. splendida, später Pritzen bei S. calcarata fand, zwei Individuen mit den Schalenenden an einauder (Fig. 69).



dann klaffen die Membranen an den vereinigten Enden auf und die Protoplasmen fließen zu einem einzigen Zellkörper zusammen, der zwischen den vier Membranhäften liegt und sich nun zur Auxsoppor zu strecken beginnt (Fig. 72). Vor der Kopulation erleidet der Zellkern jeder Mutterzelle, wie Karstex kürzlich bei Surirella saxonica (Fig. 70 u. 71) festgestellt hat, eine zweimalige Mitose,

ähnlich wie bei Rhopalodia; eine Zellteilung tritt aber nicht ein. Die Vorgänge bei der Kenrteilung stimmen mit den von LATTERBORN. beobachteten Verhältnissen im wesentlichen überein. Von den vier Kernen jeder Mutterzelle, die auf diese Weise entstehen, ist später einer groß (gk, Fig. 70), während die drei anderen zu kleinen nukleolusartigen Gebilden zusammenschrumpfen (kk). Nach der Kopulation verschwinden die seehs Kleinkerne, während sich die beiden Großkerne zu dem Zellkerne der Auxospore vereinigen. Man kann die Vorgänge bei Sur ir ella leicht mit deene von Rhopalodia etc. in Bezichung bringen; man braucht sielt unt verzustellen, daß die Zellteilung, die dort der zweimaligen Kernteilung folgt, verloren gegangen und daß der infolgedessen als generativer Kern entbehrlich zewordene zweite Großkern zieleichfalls zum Kleinkern dezenerieri st.

Etwas einfacher verläuft die Auxosporenbildung bei Cocconeis placentula (Fig. 73-77), aber gerade deswegen ist dieselbe weniger leicht mit derienigen von Rhopalodia etc. in Verbindung zn bringen. Zwei Zellen setzen sich neben einander auf dem Substrate fest (Fig. 73 u. 74), die Membranhälften klaffen auf und die Protoplasmen vereinigen sich (Fig. 75) zur Zygote und Auxospore (Fig. 76 n. 77), wie schon Joh. Lüders und andere beobachteten. Im Gegensatze zu Surirella tritt aber hier nach Karsten nur eine einzige Kernteilung ein, aus der je ein Großkern und ein Kleinkern (gk und kk) hervorgehen. Die Großkerne verschmelzen auch hier nach der Kopulation, während die Kleinkerne verschwinden. Man könnte das Verhalten von Cocconeis aus dem von Surirella durch eine weitere Reduktion in Bezug auf die Teilungen, durch das Ausbleiben einer der beiden Kernteilungen herleiten; indessen liegt kein genügender Grand dazu vor, namentlich da Cocconeis zu Surirella in keinem engeren verwandtschaftlichen Verhältnis stehen dürfte. Schütt stellt Coccone is zu den Achnanthoiden, während KARSTEN die Gattung bei den Naviculoiden unterbringen möchte; aber weder die eine noch die andere Auffassung giebt für die Vorgänge bei der Auxosporenbildung eine nähere Anknüpfung.

Im Anschinß an diese beiden Gattungen mag noch Cymatopleura genannt sein, die Sarirella verwandt ist und nach Pettzer ihre Auxosporen anch in derselben Weise bildet wie diese Gattung. Indessen konnte Kaustes Pettzer's Angaben nicht bestätigen; vielmehr bilden sich nach seinen Angaben, nachdem allerdings zwei Individuen sich an einander befestigt haben, die Protoplasmen beider Zellen auf ungeschlechtlichem Wege zn je einer Auxospore un. Der Zellken scheint dabet aber auch einer Teilung zu unterliegen und einen Großkern und einen später verschwindenden Kleinkern zu bilden. Wie die Angaben von Karstes und Pfytzer zu vereinigen sind, läßt sich noch nicht übersehen. Der Gedanke Karstex's, daß Cymatopleura im Laufe der 30 dazwischen liegenden Jahre die Sexnalität eingebüßt habe, schein turi etwas zu gewagt. Eher möchte ich einen Einfluß änßerer Verhältnisse anf die Ausbildung der Sexnalität annehmen, wie derselbe nach Kleiss mehrfach vorkommt. Daß selbst unter denselben äußeren Bedingungen Sexnalität und Apogamie neben einauder vorkommen können, zeigen die von mir in demselhen Kluturgefiße nehen normalen Zygoten gefundenen Azygosporen von Cosmarium. Es mag darauf hingwiesen sein, daß auch in den Keimlingen dieser Azygosporen eine Abscheidung von Kleinkernen (drei infolge zweimaliger Mitose) stattfand; vielleicht stehen also diese Vorgänge mit der Verjüngung in irgrend einen Zusammenhange.

Sollten in der angegebenen Weise ändere Verhältnisse anf die Art nnd Weise der Auxosporenbildnng einen Einfluß ausüben, so würde damit vielleicht anch in einigen Fällen eine Erklärung dafür gegeben sein, warum von verschiedenen Beobachtern die Vorgänge eie derselben Art manchmal verschieden beschrieben worden sind.

Bedentung der Keruvorgänge. Anf die Ähnlichkeiten im Verhalten der Zellkerne bei Rhopalodia, Navicula u. s. w. mit denen von Closterinm und Cosmarium wurde oben bereits kurz hingewiesen. Ein wesentlicher Unterschied besteht zwar darin, daß bei Rhopalodia u. sw. die Vorgänge vor der Kopnlation und Kernverschmelzung, bei Closterium und Cusmarium nach derselben eintreten; im übrigen aber ist die Übereinstimmung so groß, daß man trotzdem eine ähnliche Bedentung annehmen muß. Worin diese Bedentung bestehen mag, ist noch ziemlich rätselhaft, trotz der Dentungen, welche die Vorgänge von verschiedenen Autoren erfahren haben.

Ich habe seinerzeit eine morphologische Deutung zu geben versucht, indem ich die Vierteilung des Kerns als Rest einer ursprünglichen Vierteilung der Zelle ansah. Die Vorgänge bei Surireila könnten dafür sprechen, indem hier auch die bei R hopalodia noch vorhandene einmalige Zelleilung unterdrickt und um die Vierteilung des Kerns erhalten wäre. Sonstige Anhaltepunkte fehlen aber; für die Desmidiaceen könnte man allenfalls auf die manchmal vorkommende Bildung von vier Keimlingen in den Zygoten von Cylindrocystis hinweisen. Die Erhaltung der Kernteilungen, einerlei oh die Zellteilungen als verloren oder nie vorhanden gewesen

anzusehen sind, spricht aber dafür, daß denselben noch eine besondere Rolle zufällt, und es liegt am nächsten, wie es Hertwig und Stras-BURGER gethan haben, dabei an Reduktionserscheinungen zu denken. Nach einigen Präparaten, die ich seinerzeit untersucht und beschrieben habe, ist es mir nicht unwahrscheinlich, daß in der Mitose, aus der die Kleinkerne hervorgehen, eine geringere Chromosomenzahl vorhanden ist, als in den vegetativen Kernteilungen, Weitere Beobachtungen liegen bisher nicht vor: auch ist das Obiekt für derartige Untersuchungen reichlich klein. Karsten hat an die Erscheinungen bei den Desmidiaceen noch eine Hypothese geknüpft. Er meint, da hier die Reduktionsteilung der Kernverschmelzung erst nachfolge, seien die verschmelzenden Kerne noch nicht rednziert, also nicht ergänzungsbedürftig, und dies erkläre die geringe Neigung derselben, zu verschmelzen, die späte Verschmelzung, wie sie nach meinen Beobachtungen nicht nur bei Closterium und Cosmarium. sondern auch mitunter bei den Zygnemaceen vorhanden ist, and die Leichtigkeit, mit welcher Azygosporen gebildet werden, Hierzn ist aber zu bemerken, daß auch bei den Diatomeen, wo also eine Reduktionsteilung vorhanden wäre, die Kerne nach der Konjugation noch ziemlich lange unverschmolzen neben einander liegen bleiben. Außerdem bilden aber gerade die Vorgänge in den Azvgosporen der Desmidiaceen, wie ich schon früher hervorgehoben habe, einen gewichtigen Einwand gegen die Anschanung, daß die Bildung der Kleinkerne mit einer Reduktion in Verbindung stehe; denn wenn die Zellkerne in den Zygoten durch die Verschmelzung reduktionsbedürftig geworden sind, können es die nicht verschmolzenen Kerne der Azygosporen nicht sein. Es müßten sonst in den Azygosporen Vorgänge angenommen werden, welche nach dieser Hinsicht zu einer ähnlichen Wirkung führen, wie die Kernverschmelzung. Aus dem Gesagten geht hervor, daß eine befriedigende Erklärung dieser Vorgänge vor der Hand nicht zu geben ist. Erst wenn es gelnngen sein wird, das Verhalten der Chromosomen bei den betreffenden Kernteilungen genauer festzustellen, wird man ein besseres Urteil über diese Dinge erhalten. Es erscheint vor allen Dingen wünschenswert, die Untersuchungen über diese Gegenstände mit spezieller Rücksicht auf die in den Mitosen vorhandenen Chromosomen, deren Zahl und Beschaffenheit u. s. w. wiederholen zu können.

Es ist das Schicksal jeder Forschung, daß die neu gefundenen Resultate stets zu einer Reihe neuer Fragestellungen Veranhssung geben. So bieten anch die Lebenserscheinungen der Diatomeen, je genamer sie im Laufe der Zeit bekannt geworden sind, um so mehr Probleme, die der Lösung harren, und wie ihre zierlichen Schalen immer wieder die Liebhaber anziehen, so wird auch ihre Physiologie und Biologie noch lange das Interesse der Forscher in Anspruch nehmen.

Litteraturverzeichnis (Auswahl),

- Benecke, W.: Über farblose Diatomeen der Kieler Föhrde. Jahrh. f. wiss, Botanik 35, 535, 1900.
- BÜTSCHLI, O.: Über die sogenannten Centralkörper der Zelle und ihre Bedeutung. Verhandl. naturh. med. Verein. Heidelberg. N. F. 4, 535, 1891.
- Derselbe: Mitteilungen über die Bewegung der Diatomeen. Verhandl. naturh. med. Verein. Heidelberg. N. F. 4, 580, 1892.
- 4. FOCKE, G. W.: Physiologische Studien. 2, Heft 1854.
- HAUPTFLEISCH, P.: Die Auxosporenhildung von Brebissonia Boeckii Grnnow. Die Ortsbewegung der Bacillariaceen. Mittell. d. naturw. Vereins für Neuvorpommern und Rügen. 27. Jahrg. 1895.
- 6. Kabser, G.: Untersuchungen über Diatomeen, I. Flora 82, 286, 1896. II. Flora 83, 33, 1897. III. Flora 83, 203, 1897.
- Derselhe: Neuere Untersuchungen über die Auxosporenhildung der Diatomeen. Annales du Jardin Botanique de Buitenzorg. 2. Suppl. 47, 1898.
- Derselbe: Botan. Zeitung 1899, 329. (Referat über Schütt, Centrifugales Dickenwachstnm der Membran und extramembranöses Plasma. Jahrb. f. wiss. Bot. 32, 594, 1889.)
- Derselbe: Die Auxosporenbildung der Diatomeen. Biol. Ceutralhl. 20, 257, 1900.
 Derselbe: Die Diatomeen der Kieler Bucht. Wissensch. Meeresnntersuchungeu. K. Kommission Kiel. Bd. 4.
- A. Kommission Kiel. Dd. 4.
 Derselbe: Die Aussporenhildung der Gattungen Coccone's, Surirella und Cymatopleura. Flora 87, 253, 1340.
- Derselbe: Über farblose Diatomeen. Flora 89, Ergänzungshand, 404, 1901.
- KLEBAHN, H.: Studien über Zygoten I. Die Keimung von Closterium und Cosmarium. Jahrh. f. wiss Botan. 32, 415, 1891.
- Derselbe: Verhandl. d. Gesellsch. deutsch. Naturf. u. Ärzte 1895, 2, 1, 102.
 Botan. Centralbl. 64.
 Derselbe: Beitrüge zur Kenntnis der Auxosporenbildung. I. Rhopalodia gibba
- (EHRENB.) O. MÜLL. Jahrh. f. wissensch. Botanik 29, 595, 1896.

 16. KÜTZING. F. T.: Über die Gattungen Melosira und Fragilaria. Linnaca 8, 67, 1833.
- KÜTZING, F. T.: Uber die Gattungen Melosira und Fragilaria. Linnaea 8, 67, 1833.
 Derselbe: Synopsis Diatomearum. Daselbst 8, 529, 1833.
- Lauterborn, R.: Üher Bau nnd Kernteilung der Diatomeen. Verh. naturhmed Verein. Heidelberg. N. F. 5, 179, 1893.
- Derselbe: Zur Frage nach der Ortshewegung der Diatomeen. Berichte d. Deutsch. Botan. Gesellsch. 12, 73, 1894.
- Derselbe: Untersuchungen über Bau, Kernteilung und Bewegung der Diatomeen. Leipzig 1896.

- Léders, J. E.: Beohachtungen über die Organisation, Teilung und Kopulation der Diatomeen. Botan. Zeitung 1862, 41.
- Mac Donald: On the Structure of the Diatomaceous frustule and its genetic cycle. Ann. Mag. Nat. Hist. 4 ser. 3, 1 1869.
- Miquel, P.: Recherches expérimentales sur la physiologie, la morphologie et la pathologie des Diatomées. Annales de micrographie, 1892—1895. War mir nicht zugeinglich.
- MÜLLER, O.: Durchbrechungen der Zellwand in ihren Beziehungen zur Ortshewegung der Bacillariaceen. Berichte d. Deutsch. Botan. Gesellsch. 7, 169, 1889.
 - Derselbe: Anxosporen von Terpsinoë musica Ehr. Daselbst 7, 181, 1889.
- Derselhe: Die Ortsbewegung der Bacillariaceen betreffend. Daselhst 11, 571, 1863.
 Derselbe: Die Ortsbewegung der Bacillariaceen. II. Daselhst 12, 136, 1894.
- Derselbe: Die Ortshewegung der Bacillariaceen. 11. Daselhst 12, 138, 1894.
 Derselbe: Über Achsen, Orientierungs- und Symmetricebenen bei den Bacillariaceen. Daselbst 13, 222, 1895.
- Derselhe: Die Ortsbewegung der Bacillariaceen. III. Daselhst 14, 54, 1896.
 IV. Daselbst 14, 111, 1896. V. Daselbst 15, 70, 1897.
- Derselbe: Kammern und Poren in der Zellwand der Bacillariacen. I. Daselbst
 16, 386, 1888. II. Daselhst 17, 423, 1899. III. Daselhst 18, 480, 1900.
 IV. Daselbst 19, 195, 1901.
- 31. Nageli, C.: Gattungen einzelliger Algen 1849 (p. 20).
- PFITZER, E.: Untersuchungen über Bau und Entwicklung der Bacillariaceen. Botan. Ahhandl. aus d. Gehiet der Morph. n. Physiol., herausgeg. von J. Hanstein. 2. Heft. 1871.
- Schmitz, F.: Die Bildung der Auxosporen von Cocconema Cistula Ehrene. Botan. Zeitung 1872, 217.
- Derselbe: Über die Auxosporenbildung der Bacillariaceen. Sitzungsber. d. naturf. Gesellsch. Halle, 1877.
- Schultze, M.: Die Bewegung der Diatomeen. Arch. f. mikr. Anatomie 1, 374, 1885.
 Schultz, F.: Über Anxosporenhildung der Gattung Chaetoceros. Berichte der Dentsch. Bot. Gesellsch. 7, 361, 1889.
- Derselbe: Das Pflanzenleben der Hochsee. Kiel u. Leipzig 1893.
- Derselbe: Wechselheziehnngen zwischen Morphologie, Biologie, Entwicklungsgeschichte und Systematik der Diatomeen. Daselbst 11, 563, 1893.
- Derselbe: Bacillariales (Diatomeae) in ENGLER und PRANTL, die natürlichen Pflanzenfamilien. 1896.
- Derselhe: Die Erklärung des centrifugalen Dickenwachstnms der Membran. Botan. Zeitung 1900, No. 16/17.
- Derselbe: Zur Porenfrage bei Diatomeen. Berichte der Deutsch. Botan. Gesellsch. 18, 202, 1900.
 Derselbe: Centrifugale und simultane Membranverdickungen. Jahrb. f. wiss.
- Botanik 35, 470, 1860.

 43. Derselbe: Auxonorenhildung von Rhizosolenia alata. Berichte der Dentach.
- Botan. Gesellsch. 4, 8, 1886.

 44, SMITM, W.: A Synopsis of the British Diatomaceae, London 1853-56, Mit
- Tafeln von Tuffen West.
- THWAITES: On Coujugation in the Diatomaceae. Ann. Mag. Nat. Hist. 1. ser. 20, 9, 1847.

Zinkographien.

- I. Gruppe. Membranstruktur.
- 1. Pleurosig ma angulatum, idealer Membranquerschnitt,
- 2. Isthmia nervosa, idealer Membranquerschnitt.
- 3. Epithemia Hyndmanni, Schalenteil von der Fläche gesehen. rr Raphe.
- 4. desgl. idealer Membranquerschnitt. 5. Enpodisons Argus, idealer Membranquerschnitt.
- 6. Triceratium Fayns, Schalenteil von der Fläche gesehen; links unten die Kammern weggehrochen.
 - 7. desgl. in perspektivischer Ansicht; vorn die Kammern weggehrochen.
 - 8. desgl. idealer Membranquerschnitt. Alles nach O. MÜLLER.

II. Gruppe. Membranban.

- 9. Diatoma vulgare, Schalenende mit Gallertporus. Nach O. Müllea. 10. Sceletonema costatum, drei Zellen einer Kette, durch Kieselstäbehen
- verhanden. Nach Fr. Schütt. 11. Stephanopyxis Palmeriana, zwei Zellen einer Kette, durch hohle Stäbchen verbunden. Nach O. MÜLLER.
- 12 Melosira granulata, durch Zellteilung entstandene, mit Stacheln (st) and Rinnen (v) versehene Schalen, zwischen denen der Faden durchbrechen wird. Nach O. MÜLLER.
- 13. Rhizosolenia alata, die innerhalb der Gürtelbäuder (gh) gehildeten Schalenfortsätze.
 - 14. descrl. Schale mit Fortsatz und Scheide.
- 15. Corethron hystrix, zwei durch Teilnng entstandene Zellen, die Stacheln der jüngeren Schalen noch von den Gürtelbändern eingeschlossen.
- 16. Gossleriella tropica, hei z die znrückgeklappte Lage, in welcher die Stacheln entstehen. 13-16 nach Fr. Schütt.

III. Gruppe. Ortshewegung.

- 17. Pinnularia viridis, von der Schalenseite, mit dem in Tuscheemnlsion sichtharen Körnchenstrom und dem Bütschlichen "Gallertfaden".

 - 18. desgl., Membranquerschnitt mit Kammern (a) und Raphe r. 19. desgl., Schema der Bahnen, in denen nach Müller das Protoplasma strömt. 20. Surirella calcarata, Schalenquerschnitt mit Kanalraphe am Rande
- der Flügel f: chr Chromatophoren. 21, desgl., Teil eines Flügels in Flächenansicht. - Nach Lauternorn, 19 nach O. MÜLLER.
 - IV. Gruppe. Kernteilung von Sprirella calcarata, nach Lauterborn.
 - 22. Rnhender Kern mit Nnkleolen. Anßen das Centrosom.
- 23. Beginn der Teilnng. Strahlung um das Centrosom; neben demselben die Centralspindelanlage.
 - 24. Letztere vergrößert, scheihenförmig. Chromosomen ansgebildet.
 - 25. Centralspindelanlage cylindrisch geworden.
 - 26. in den Kern eingedrungen,
- 27, 28, die Chromosomen sich nm dieselbe gruppierend; nene Centrosomen gebildet.

- 29. Dvasterstadinm.
 - 30. Halbierung der Centralspindel.
 - 31. Verschwinden der Reste derselben, Zerklüftung des Protoplasmas.
 - 32. 33. Rekonstruktion der Tochterkerne.
 - V. Gruppe. Anxosporenbildning centrischer Diatomeen.
 - 34-36. Cyclotella Kützingiana, Nach W. Smith.
 - 37. Melosira varians. Nach Pritzer.
 - 38-42. Rbizosolenia alata. Nach Fr. Schütt.
 - 38-42. Rbizosofenia alata. Nach Fr. Schu
 - 38. Gewöbnliche Zelle mittlerer Dicke. 39. Teil der einen Membrauhlte einer Zelle geringster Dicke, die bei z. das Protoplasma herrorteten läßt. 40. Autospror; innerhalb des Perizoniums ist bereits die Schale s. gehöldet, deren Fortsatz das Perizonium durebbrich. 41. Der dickere Teil verlängert, das Perizonium abgestoßen. 42. Erstlingszelle mit unzleichen Schalen a nade.
 - 43. Rhizosolenia Bergonii mit Anxospore aux. Nach F. Schütt.
 - 44. Chaetoceros sp., leere Membran mit seitlich daran sitzender Auxospore
- (aux); in dieser die erste Schale gebildet, deren Hörner (h) das Perizonium durchbrechen. Nach F. Schütt.
- 45. Chaetoceros sp., eine Zelle eines Fadens hat eine Anxospore gebildet, aus der bereits ein nener vergrößerter Faden hervorgegangen ist. Nach F. Schütt.

VI. Grappe. Auxosporenbilding.

- 46. 47. Rbabdonema arcuatum. Nach W. Sмгтн.
- 48. 49. Rhabdonema adriaticum, Ansstoßung des kleinen Kerns vor der Anxosporenbildung. Nach Karsten.
 - 50-53. Synedra affinis. Nach Karsten.
- VII. Gruppe. Anxosporenbildung bei R bopalodia gibba. Die Membranstruktur ist nicht dargestellt. Nach Klebahn.
- Aneinanderlagerung; Befestigung durch Gallertpolster (g); p Pyrenoide.
 Querteilung der Mutterzellen. Ans den beiden Zellkernen der Mutterzellen.
- sind vier Großkerne (gk) und vier Kleinkerne (kk) entstanden.

 56. Koningation der gegenüberliegenden Tochterzellen. Ein Kleinkeru ver-
- schwunden.

 57. Beginnende Streckung der Anxosporen, alle Kleinkerne verschwunden.
- Endstadinm; Gro
 ßkerne verschmolzen; im Perizonium die Schalen (s') der Erstlingszellen gebildet.
- VIII. Gruppe. Anxosporenbildung bei Navienla peregrina. Nach Karsten.
 - 59. Aneinanderlagerung.
 - Teilnng der Mutterzellen.
 Verschmeizung der Tochterzellen.
 - or. resecondraing del rochterzene
 - 62. 63. Streckung der Anxosporen.
- IX. Grnppe. Auxosporenbildung bei Achnanthes longipes. Nach Karstes. 64. Teilung der Mntterzellen.
 - 65. Zwei Tochterzellen verschmolzen, zwei noch getrennt.
 - 66. Großkerne und Kleinkerne in den Zygoten.
 - 67, 68. Verschmelzung der Großkerne, Streckung der Auxosporen.

X. Grappe. Auxosporenhildung.

- 69-72. Sprirella saxonica. Nach Karsten. 69. Aneinanderlagerung. Membranstruktur und Protoplasma angedeutet.
- 70. Eine der konjugierenden Zellen: beginnende Kernteilung. Chromatophor schraffiert. Vgl. Fig. 23.
 - 71. Ein Großkern und drei Kleinkerne sind gebildet.
- 72. Fertige Auxospore zwischen den alten Membranhälften. Eine Schale bereits angelegt. 73-77. Cocconeis Pediculus.
 - 73. Nebeneinanderlagerung und Beginn der Plasmaverschmelzung. Nach
- J. LUDERS. Seitenansicht. 74. 75. desgl. von oben. Nach Karsten. Großkern und Kleinkern.

 - 76. Die Verschmelzung vollendet. Nach J. Lüders.
 - 77, desgl. nach Karsten, Verschmelzen der Großkerne.

Neuere Lehrbücher über Protozoen.

Besprochen von

Dr. M. Lühe (Königsberg i. Pr.).

In den letzten Jahren hat die Protozoenforschung wichtige Fortschritte gemacht und ganz besonders sind diese Fortschritte unseren Kenntnissen von den parasitischen Protozoen zu gute gekommen. Es ist daher gewiß kein Zufall, daß das Jahr 1901 uns mehrere neue Lehrbücher gebracht hat, welche teils die Protozoen im allgemeinen, teils speziell die parasitischen Protozoen behandeln. Nur bei einem der in Rede stehenden Lehrbücher hat die Forschung der letzten Jahre keinen allzu einschneidenden Einfluß ausgeübt, nämlich bei der von Marcone besorgten Übersetzung des Lehrbuchs der pathogenen Protozoen von Schneidemühl. 1) Ist doch das deutsche Original dieses Lehrbuches 2) bereits mehrere Jahre alt und zu einer Zeit erschienen, als die gewaltigen Fortschritte der Malariaforschung der letzten Jahre noch kaum anfingen sich bemerkbar zu machen, und waren doch dem Verf, bei Abfassung des Buches sogar die vom Jahre 1897 gebrachten wichtigen Fortschritte der Coccidienforschung noch unbekannt gewesen. Unter diesen Umständen ist natürlich das Buch. ganz abgesehen von dem Werte, welchen es bei seinem Erscheinen gehabt hat, heute völlig veraltet. Das hat auch der Übersetzer empfunden und versucht, diesem Mangel durch Zusätze abzuhelfen, während im übrigen der deutsche Urtext wörtlich übertragen wurde.

⁸) Schreiderful, Gioroio: I Protozoi come causa di malattie dell' uomo e degli animali. Prima versione dal tedesco autorizzata dall' autore con aggiunte del Prof. Dr Grustpff Macone. 8º. 264 u. XXXI p. 36 Fig. Napoli 1901. L. 5,00.

⁹) SCHNEIDEMCHL, GEORG: Die Protozoeu als Krankheitserreger des Menschen und der Haustiere. Leipzig (W. Eugelmann) 1898. 8°. VI u. 195 р. Mit 37 Abbildungen im Text.

Ob das Buch freilich durch diese Zusätze wesentlich gewonnen hat, auf billig bezwiefelt werden, da seine Gesamdisposition ohne völlige Umarbeitung doch nicht den heutigen Anschauungen angepaët werden konnte ') und da die Zusätze dem ursprünglichen Text häufig direkt widersprechen, ohne daß deswegen dieser Widerspruch auch immer an entsprechender Stelle hervorgehoben würde. So wird z. B., übersetzt aus dem Urtext, am f. p. 60 – 67 das frühere Coccidiensystem von AIMÉ SCHNEIDER als "anch heute noch gültig" ("ancora oggi accettot") bezeichnet, ohne Zusätz seitens des Übersetzers, der das den hentigen Anschauungen entsprechende Coccidiensystem erst in eiter Anmerkung aft p. 104 – 105 giebt. Eine derartige Bearbeitung des Stoffes aber ist doch wohl für ein Lehrbuch ganz besonders ungeeignet.

Die drei anderen Protozoenlehrbücher, welche im Jahre 1901 publiziert wurden, sind:

- LANG, A.: Lehrbuch der vergleichenden Anatomie der wirhellosen Tiere.
 2. umgearbeitete Anflage.
 2. Lieferung: Protozoa. Vollstäudig nen bearbeitet. Mit 259 Abbildungen.
 8°. VI n. 311 p. Jena (G. Fischer)
 1901.
 M. 10,00.
- CALKINS, GARY N.: The Protozoa. (Columbia University Biological Series Vol. VI.) 8°. XVI u. 347 p. 153 Fig. New-York (Mac Millan) 1901. § 3,00.
- DOPLEIN, F.: Die Protozoen als Parasiten und Krankheitserreger nach biologischen Gesichtspunkten dargestellt. Mit 220 Abbildungen im Text. 8°. XIII u. 274 p. Jena (G. Fischer) 1901, M. 7,00.

Um dieselben richtig zu würdigen, empfiehlt es sich, auch noch das letzterschienene frühere Protozoenlehrbuch zum Vergleich heranzuziehen, nämlich

> Delage, Yves et Herouard, Éd.: Traité de Zoologie concrète. T. I. La Cellnle et les Protozoaires. Paris 1896. 8°. XXX u. 582 p., avec 870 figures, dont nn grand nombre en plusieurs conleurs. Fres. 25.

Wenn wir diese vier Lehrbücher mit einander vergleichen, so finden wir, daß ein jedes seine Aufgabe in wesentlich anderer Weise anfaßt als die anderen.

Delage nnd Hérouard, um mit deren Werk als dem ältesten zn beginnen, verwerfen in ihrem Vorwort prinzipiell die namentlich in Deutschland übliche Methode, zunächst den Angehörigen eines

⁹ Z. B. Anordnung der Protozoen; I. Gregarine; H. Micseporidii; HI. Coecidie; IV. Sacrosporidii; VII. Grediejii; VII. Acetisporidii; VII. Serosporidii; VII. Sacrosporidii; VII. Sacrosporidii; VII. Sacrosporidii; Die Amoebosporidie aber sind Gregarinen und deren Zusammengehörigkeit mit Coccidien und Haemosporidien ist von Laund bereits 1897 erkannt worden (in der erst 1898) erschienenen Bearbeitung der Sporozoen fürs Terreich.

464

Tierkreises, einer Klasse und einer Ordnung eine vergleichende Charakteristik zu widmen und dann die Familien und Gattungen nur nach ihren wichtigsten uuterscheidenden Merkmalen zu charakterisieren. Sie vermissen hierbei die präcise Schilderung der Gesamtorganisation eines einzelnen Organismus, welche der Anfänger bedürfe, um eine klare Anschauung zn gewinnen, und sie ziehen es deshalb vor. in den den einzelnen Klassen, Ordnungen und Unterordnungen gewidmeten Abschnitten auf alle Vergleiche zu verzichten und anstatt dessen das Bild eines Idealrepräsentanten der betreffenden systematischen Gruppe zu malen. Es ist dies allerdings eine imaginäre Abstraktion. Aber dieselbe ist sehr wohl geeignet, dem Anfänger eine körperliche Vorstellung von den Charakteren der betreffenden systematischen Kategorie zu geben, wie ich nach eigenen Erfahrungen aus meinem ersten in Freiburg i Br. verbrachten Semester weiß. 1) Die Schilderung dieser Idealrepräsentanten oder morphologischer Typen, wie Delage und Herouard sie nenneu, ist z. T. sehr ausführlich gehalten, Ban, Entwicklung und Physiologie finden in ihr gleiche Berücksichtigung, aber naturgemäß ist die ganze Darstellung stark schematisiert, im Text sowohl wie in den zahlreichen. das Verständnis des Textes erleichternden, farbigen Abbildungen. Es folgt dann in jeder Ordnung bez. Unterordnung wiederum unter Beigabe außerordentlich zahlreicher, wenn auch meist sehr kleiner Abbildungen eine Anfzählung und kurze Charakterisierung der Gattungen (Familien werden nicht berücksichtigt), von welchen die minder wichtigen in Anmerkungen verwiesen sind. Absolute Vollständigkeit ist hierbei nicht augestrebt, doch sind immerlin die meisten Gattungen angeführt. Auf diese Weise sind, namentlich bei den Radiolarien, sehr lange Gattungslisten entstanden; allerdings ist aber auch gerade bei den Radiolarien der Prozeutsatz der nur in den Anmerkungen aufgeführten Genera besonders groß, indem ieder einzelnen im Text besprochenen Gattung eine lange Anmerkung mit "genres voisins" angefügt ist. In dieser Behandlung der Gattungen scheint mir der größte Mangel des Buches zu liegen. Für den Anfänger dürfte die Anführung und Charakterisierung vieler Hunderte von Genera kaum einen großen Wert haben; für den in der Protozoenforschung bereits bewanderten würde sie einen solchen zweifellos haben, wenn anch bei den einzelnen Gattungen die wichtigste über dieselben haudelnde Litteratur angeführt wäre - das ist aber

¹) Die von Delage und Herouard präkonisierte Methode ist also doch in Deutschland nicht so unbekannt, wie dieselben anzunehmen scheinen.

nicht geschehen, hätte ja natürlich anch nicht nur den Umfang des Buches noch weiter gesteigert, sondern auch seinen Charakter als Lehrbuch wesentlich verändert.

Von den Lehrbüchern des Jahres 1901 ist dasjenige von Doflein dem Traité von Delage und Hérouard in seiner Anlage am ehesten vergleichbar, wenngleich es nicht sämtliche Protozoen behandelt, sondern nur die Parasiten unter denselben. Auch Doflein legt den Schwerpunkt seiner Darstellung auf die zusammenhängende Schilderung der Gesamtorganisation der einzelnen Organismen, wenn er auch nicht wie Delage und Hérouard ideelle Typen, sondern wirklich existierende Arten schildert. Wenu iedoch Doflein, der nur bei den pathogenen Arten Vollständigkeit augestrebt hat, von systematischen Gruppen, welche von einem gewissen allgemeinen Interesse sind, ohne daß doch ihre einzelnen Angehörigen als Parasiten eine praktische Bedentnug haben, nicht nur eine kurze allgemeine Charakteristik entwirft, sondern auch noch einzelne Arten schildert, so leitet ihn hierbei augenscheinlich ein ähnlicher Gesichtspunkt, wie Delage und Hébouard bei der Schilderung ihrer ideellen Typen: die als Beispiel ausgewählte Art soll offenbar nur die körperliche Vorstellung von den Eigentämlichkeiten der betreffenden Gruppe vermitteln helfen. Daneben finden sich bei Doplens freilich auch in der allgemeinen Charakteristik der höheren Gruppen die von Delage nnd Hérouard perhorreszierten, undersönlichen und vergleichenden Zusammenfassungen, wie sie in den meisten zoologischen Lehrbüchern nblich sind; doch sind dieselben verhältnismäßig kurz gefaßt und enthalten bei manchen Gruppen kaum etwas, was nicht bei der später folgenden Besprechung einzelner Arten noch einmal ausführlicher gesagt ware. (Man vergl. z. B. die Schilderung des Zeugungskreises der Hämosporidien im allgemeinen auf p. 122-124 nnd diejenige des Zengungskreises des Parasiten der perniciösen Malaria des Menschen, von Dofler mit dem aus prioritätsrechtlichen Gründen unhaltbaren Namen Plasmodium praecox belegt, auf p. 131 bis 137.)

Unter dem Illustrationsschnucke, welcher in dem Doffmasschen Binche diesen allgemeinen Besprechungen böherer Gruppen beiggesben ist, verdienen besondere Erwähnung die bildlichen Darstellungen ganzer Zeugungskreise. In der That ist diese von Straktions bei Trichospin aer im "Cocciditim schubergi und Proteosoma zuerst angewandte Methode ungemein instruktiv und außer von DOFEEN aucht von LANG und CALKINS, SOWE auch u. A. von BLAS- CHARD, 1) KOCH und COENEN 2) und dem Ref. 3) übernommen worden. DOFLEIN wendet nun diese Darstellungsmethode in ähnlicher Weise auch bei Amöben, Gregarinen uud Myxosporidien an. Daß er hierbei nicht eine bestimmte Art der Darstellung zu Grunde legt, sondern "eine einkernige Amöbe", "eine Gregarine", "eine Myxobolus-Art", ist freilich nicht nur eine formelle Differenz, sondern auch auf das Resultat nicht ganz ohne Einfluß geblieben. Besonders tritt dies bei der Gregarinenabbildung hervor, wo die von Siedlecki und Cuenor durch Beobachtung sicher gestellte Kopulation der Schwärmer vor Bildung der Psendonavicellen, trotz ihrer Wichtigkeit für daz richtige Verständnis der Gregarineneutwicklung, nicht eingetragen ist. An der betreffenden Stelle wird ebenso wie an einer ganz anderen Stelle desselben Zeugungskreises (nnmittelbar nach der gemeinsamen Encystierung zweier Gregarinen der Schwärmermutterzellen) nur durch ein ? darauf hingewiesen, daß hier "Kopulation für einzelne Arten angegeben" sei. Auch daß im Anschluß an ältere, durch die neuere Forschung als ungenau erkannte Beobachtungen in Doflein's Abbilding Schwärmer-("Sporoblasten-")Bilding von einer einzigen Mutterzelle anstatt von deren zweien ausgeht und dem entsprechend auch in der Muttercyste nur ein einziger Restkörper übrig bleibt, ist wohl die Folge davon, daß Dofleix, um ein allgemein gültiges Schema zu liefern, in fast vollkommener Anlehnung an die alten Abbildungen von Aimé Schneider nur den Zeugungskreis "einer Gregarine", nicht den einer bestimmten, neuerdings genauer untersuchten Art dargestellt hat. Diese Differenz in der Methode gegenüber Schauding findet freilich, wie wir, um gerecht zu sein, durchaus anerkennen müssen, ihre Begründung z. T. darin, daß unsere Kenntnisse von dem Zengungskreise der Gregarinen und noch mehr der Amoeben und Myxosporidien auch noch nicht annähernd so vollkommene sind, wie die entsprechenden Kenntnisse von den Coccidien und Malariaparasiteu. Und doch scheint dies nicht der Grand. wenigstens nicht der einzige Grund für die Abweichung Doflen's von dem Schaudinn'schen Vorbilde zu sein. Doflein hat nämlich außer den bereits genanuten noch zwei weitere bildliche Darstellungen von Zeu-

¹) Blanchard, Raph.; Les coccidies et leur rôle pathogêne. (Causeries Soc. Zool. France. Année 1909 No. 5 p. 183-172.)

^{*)} KOCH, MAX U. COENEN, HERM.: Fortschritte der Malariaforschung in Italien.
8°. 27 p., 3 Fig. (Sep.-Abdr. a. Berlin, klin, Wochenschr. 1901. No. 10, n. 12.)

⁵, Lühr, M.: Ergebnisse der neueren Sporozoenforschung. Zusammenfassende Darstellung mit besonderer Berücksichtigung der Malariaparasiten und ihrer nüchsten Verwandten. 8º, IV u. 100 p. Jena (G. Fischer) 1900.

gungskreisen gegeben: bei den Mycetozoen 1) und bei den Flagellaten. In keiner von diesen beiden Abbildungen weisen, wie bei den Amöben. Gregarinen und Myxosporidien Fragezeichen auf Lücken unserer Kenntnisse hin und doch können auch sie den Schaudinn'schen Vorbildern nicht als gleichwertig an die Seite gestellt werden, einzig und allein deswegen, weil sie nicht wie diese sich auf die Darstellung des Zeugungskreises einzelner Arten beschränken, sondern zugleich mit den Vorzügen auch die von Delage und Hébouard so sehr betonten Fehler der vergleicheuden Darstellung an sich tragen. Weder bei den Flagellaten noch bei den Mycetozoen verläuft ja die Entwicklung immer in derselben Weise, vielmehr weisen die verschiedenen Arten vielerlei Modifikationen in ihrem Entwicklungsgange auf. Dofleis hat versucht all diese verschiedenen Modifikationen in ein und dieselbe schematische Abbildung einzutragen, was an sich vom vergleichenden Standpunkt aus ia auch sehr viel für sich hat. Bei dem "Schema des Entwicklungskreises der Flagellaten" ist auch die durch das genaunte Verfahren bedingte Komplikation der Abbildung noch nicht sehr erheblich. Bei dem "Schema der Entwicklung von Myxomyceten und Verwandten" ist dieselbe jedoch so groß, daß nicht nur ein recht genaues Studium der Abbildung, sondern auch ein bei einem Anfänger - und an solche wendet sich Doflein's Lehrbuch, da anch jeder in der Protozoenforschung noch nicht bewanderte Mediziner in dem hier gemeinten Sinne als "Anfänger" zu betrachten ist - nicht vorauszusetzendes Verständnis für die Protistenentwicklung erforderlich ist, um die genannte Abbildung richtig zu ver- . stehen, bez. alles, was sie uns sagen soll, richtig herauszulesen. Im Vergleich hierzu scheint mir die Methode von Delage und Hébouard, soviel sich anch gegen sie einwenden läßt, immer noch die empfehlenswertere.

Wenn wir mit Delaue nud Herounen eine schaffe Grenze ziehen wollen zwischen vergleichender Anatomie und "reiner Zoologie", so müssen wir die Lehrbücher der beiden Franzosen sowie von Doflein als "zoologische" bezeichnen, da bei beiden die Systematik im Vordergrunde steht und beide die Organisation zahreicher einzelner Organismen zum hauptsächlichsten Gegenstande haben, wenn auch, wie gesagt, bei Doflein vergleichende Betrachtungen nicht gänzlich fehlen. Im Gegensatz hierzu ist in den beiden anderen eingangs ge-

DELAGE Und HÉROCARD IM ABSCHI
ÜL AUG UND RESPECTATION DE LA GENERAL ZU LA GENERAL Z

Archiv für Protistenkunde. Bd. I.

nannten Lehrhüchern, bei Lang und Calkins, die Systematik nur nebensächliches Beiwerk. Lang giebt als Einleitung seines Buches eine kurze systematische Übersicht über die Protozoen, Calkins giebt ähnliche gedrängte systematische Übersichten am Schlusse einzelner Kapitel. Das Hanptgewicht bei beiden liegt jedoch nicht in der Schilderung einzelner Organismen, beide wollen vielmehr vergleichende Darstellungen der Protozoenorganisation liefern. reinsten ausgesprochen ist dies Bestreben bei Lang, bei welchem die Anordnung des Stoffes fast einzig und allein von vergleichend-anatomischen Gesichtspunkten beherrscht wird, so weit man bei den Einzelligen überhaupt von vergleichender Anatomie sprechen darf. Die verschiedenen morphologischen Differenzierungen, welche am Körper der Einzelligen anftreten können (zum Zwecke des Schutzes, der Gestalts- und Ortsveränderungen, der Ernährung, Atmung, Excretion nnd Empfindung), werden durch den ganzen Kreis der Protozoen im Zusammenhange verfolgt, desgleichen die Erscheinungen der Vermehrung sowie der "vorübergehenden oder dauernden Verbindung oder Verschmelzung vou Protozoenindividuen". Einzelne Kapitel. z. B. diejenigen über Bewegungs- und Ernährungs-"Organellen" enthalten eine schier unendliche Fülle von Detailangaben, welche gleichwohl infolge zweckmäßiger Anordnung des Stoffes, Gliederung desselben unter zahlreiche Überschriften und ausgedehnter Anwendung des Petitsatzes außerordentlich übersichtlich gruppiert erscheinen. Überhaupt wird das Werk von Lang, sobald wir nnr Bütschli's Bearbeitung der Protozoen für Bronn's Klassen und Ordnungen ausnehmen, von keinem anderen Protozoenwerk bezüglich der Fülle des verarbeiteten Detailmaterials anch nnr annähernd erreicht und die Verarbeitung dieses Materials nach lediglich vergleichend-morphologischen Gesichtspunkten steht in ihrer Geschlossenheit uud Einheitlichkeit erst recht einzig da. Eine derartige vergleichende Darstellung alles dessen, was wir über die Organisation der Protozoen wisseu, hatte bis dahin überhaupt noch nicht existiert; sie wird mit Rücksicht auf die neuen Gesichtspunkte, von denen sie getragen ist, voranssichtlich dem Werke einen dauernden Wert verleihen, während ia sonst in der Regel der Wert von Lehrbüchern nur ein zeitlich begrenzter, ephemerer, zn sein pflegt. Auch in der kritischen Verarbeitung des benutzten Materials scheint mir dem Lang'schen Werke unter den hier besprochenen Lehrbücheru die Krone zu gebühren. Charakteristisch aber erscheint es gerade mit Rücksicht anf den von Delage und Hérouard eingenommenen Standpunkt, daß auch Lang angenscheinlich der Überzeugung gewesen ist, eine vergleichend morphologische Darstellung vermöge für sich allein eine genügende Vorstellung von der Organisation der Protozoen nicht zu geben, sondern bedürfe vielmehr zu ihrer Ergänzung einer ausführlichen zusammenhängenden Schilderung einzelner ausgewählter Organisationstypen. Er läßt deshalb der Übersicht über das System der Protozoen. bevor er zn der den Hauptinhalt seines Buches ausmachenden vergleichenden Schilderung der Protozoenorganisation übergeht, zunächst eine eingehende Besprechung dreier einzelner Arten folgen; einer Amöbe als des einfachsten Protozoenorganismus, eines Radiolars zur Erlänterung der bereits innerhalb der Klasse der Sarkodinen erreichbaren Compliziertheit der Organisation, endlich von Paramaecium als Beispiel für die am höchsten entwickelte Protozoenklasse, die Infusorien. Hier ist bei der Besprechung der Amöbe und des Paramaeciums auch die Physiologie nach den Untersnchungen von Verworn u. a. kurz berücksichtigt, welche - wohl in Zusammenhang mit dem Haupttitel des Lang'schen Werkes: Lehrbuch der vergleichenden Anatomie - eine zusammenhängende Besprechung in eigenen Paragraphen nicht gefunden hat.

Eine Hauptzierde des Werkes von Lang ebensowohl wie desjenigen von Doflein bilden die zahlreichen und trefflichen Abbildungen. Daß eine große Zahl dieser Abbildungen beiden Lehrbüchern gemeinsam ist, liegt, znmal bei der Gleichheit des Verlages, in der Natur der Sache. So zahlreich aber auch bei Lang die Abbildungen sind, so gering ist die Zahl schematischer Abbildungen. Von den oben erwähnten bildlichen Darstellungen ganzer Zengungskreise findet sich außer den nach Schaudinn's Originalen hergestellten Kopien der Zeugungskreise von Trichosphaerium und Coccidium nur noch eine von Lang selbst komponierte Abbildung des Zengungskreises des Malariaparasiten, welche sich vor ähnlichen Abbildnngen bei anderen Autoren dadurch unterscheidet, daß die in der Blutbahn des Menschen, im Hohlranm des Mückenmagens und in der Magenwandung der Mücke schmarotzenden Stadien durch graphische Darstellung unterschieden sind. Wer dies als einen Vorzug der Abbildnng ansieht, wird es freilich auch als einen Mangel empfinden müssen, daß die in den Speicheldrüsen der Mücke schmarotzenden Stadien nicht auch in ähnlicher Weise nach ihrem Wohnsitz gekennzeichnet sind.

Im Gegensatze zu den bisher besprochenen Büchern verzichtet CALKINS gänzlich auf die zusammenhängende Schilderung einzelner Formen, seien es ideell konstruierte Organisationstypen, seien es wirklich existierende Arten. Er entfernt sich insofern am weitesten von dem, was Delage und Hérouard von einem "zoologischen" Lehrbuch verlangen. Sein Werk läßt sich ungezwungen in drei Teile gliedern, deren zweiter, Kapitel III-VI umfassend, hier zuerst besprochen sein mag. Die geuannten vier Kapitel behandeln nämlich gesondert die Organisation der vier Protozoenklassen der Sarcodina, Mastigophora, Sporozoa und Infusoria. Die Anordnung des Stoffes in jedem dieser Kapitel ist durchaus von allgemein vergleichenden Gesichtspunkten diktiert. Den Beginn in jedem Kapitel macht eine allgemeine Einleitung. Dann folgt eine Schilderung der Organisation. deren Disponjerung in den verschiedenen Kapiteln etwas verschieden ist, entsprechend der Verschiedenheit in der Organisation der Angehörigen verschiedener Protozoenklassen; bei den Sarcodinen z. B. werden zunächst die Hüllen, Schalen und Skelettbildungen besprochen, dann der Kern, die kontraktile Vaknole, die Encystierung, endlich die Ernährung. Hierauf folgt wieder gleichmäßig in jedem Kapitel ein Paragraph über die Fortpflanzung, ein weiterer über die gegenseitigen Verwandtschaftsverhältnisse der Angehörigen der betreffenden Gruppe und den Beschluß eines jeden Kapitels macht eine Übersicht des Systems der behandelten Protozoenklasse. Soweit also die Anordnung des Stoffes im großen und ganzen in Frage kommt, könnten die bisher besprochenen Kapitel wegen der scharfen Sonderung der verschiedenen Klassen und der vergleichenden Besprechung ieder einzelnen von ihnen mit der Bütschlischen Bearbeitung der Protozoen in Bronn's Klassen und Ordningen verglichen werden, während andererseits freilich nicht nur der verschiedene Umfang, sondern auch die Verschiedenheit in der kritischen Verarbeitung des Materiales einen solchen Vergleich wieder ausschließt.

Wie nun Laxo seiner einheitlich gehalteuen vergleichenden Schilderung der Protozeonorganisation eine detaillierte Besprechung einzelner Organisationstypen vorausschickt, so finden wir umgekehrt in dem Werke vor Carkins vor der erwähnten Besprechung der einzelnen Protozoeuklassen einen allgemeinen Abschmitt, welcher in "Introduction and Chapter I." eine historische Einleitung bringt und in Kapitel II eine dem heutigen Wissensstande entsprechende gedrängte Übersicht über die allgemeine Morphologie und Physiologie der Protozoeu. Ist dieser erste Abschmitt des Buches ganz allgemein gehalten, der zweite bereits oben besprochene bis zu einem gewissen Grade nach dem System gegleidert, so enthält der dritte ung in Laxos von Kapitel VII—IX gebildete eine der Stoffbehandlung in Laxos Lehrbuch entsprechende vergleichende Besprechung einiger Spezialfagen von besonderem Interesse, welche der Protozoenorganismus

darbietet. Kapitel VII behandelt im Zusammenhange die Befruchtungsvorgiange bei den Protozzoen, and welche ich weiter unten
noch einmal zurückkomme. In Kapitel VIII wird die spezielle
Morphologie des Protozoenkernes besprochen, welche in dem sonst
os grümdlichen Werke von Laxo überhanpt nicht näher im Zusammenhange berücksichtigt ist. Auch sonst ist meines Wissens eine ähnliche zusammenfassende Besprechung der Kernverhältnisse der Protozoen, speziell der so ungemein mannigfältigen Erscheinungen der
Kernteilung in neuerer Zeit noch nicht versucht worden, so daß schon
aus diesem Grunde das betreffende Kapitel des Claxivs-Schen Buches
alle Beachtung verdient. Das letzte (IX.) Kapitel endlich behandelt
einige physiologische Fragen: intracelluläre Verdauung, Atmung,
Sekretion und Exkretion, Heizbarkeit, die physiologische Bedeutung
des Kernes, die von Ritumbler versuchte physikalische Analyse der
Nahrungsamfähanbe bei Protozoen und ähnliche Fragen:

Im allgemeinen ist zur Charakterisierung des Buches von Calkins noch zu bemerken, daß der amerikanische Gelehrte sich bestrebt hat, einen leicht lesbaren flüssigen Text zu schreiben. Ein wie großer Vorzug dies auch ist, so hat doch darunter zum Teil die Übersichtlichkeit etwas gelitten. Auch ist es vielleicht die Folge ienes Bestrebens, daß sehr vielfach anstatt präciser Angaben über bestimmte Arten u. s. w. sich mehr allgemein gehaltene Wendungen finden, wie sie Delage und Hérouard offenbar im Sinne haben, wenn sie von "unpersönlichen" Darstellungen sprechen. Infolgedessen kann das Buch von Calkins sich an Fülle des beigebrachten Detailmateriales mit demjenigen von Lang nicht messen, obwohl es im einzelnen infolge der verschiedenen Gesichtspunkte der beiden Verfasser manches Detail beibringt, welches man bei Lang vergebeus suchen würde, außer in den Kapiteln, welche über den Kern und über physiologische Fragen handeln, namentlich noch in dem Kapitel über die Befruchtungsvorgänge, in welchem die Verschiedenheit der Anffassung gegenüber Lang am auffälligsten in die Erscheinung tritt. Anch hinsichtlich seines Abbildungsschmuckes steht das Buch von Calkins in etwas zurück, insofern die Zahl der Abbildungen bei ihm am geringsten ist (870 bei Delage und Hérouard, 259 bei Lang, 220 bei Doflein, 153 bei Calkins). Die technische Ausführung der Abbildungen kann aber anch bei Calkins, wenngleich nicht ganz allgemein, so doch für einen großen Teil der Abbildungen als mustergültig bezeichnet werden. Schließlich sei auch noch betont, daß auch Calkins ähnlich wie Doflein die Resultate eigener Untersuchungen in seine Darstellung verwebt hat, wogegen das Werk von Lang einzig und allein eine Zusammenstellung auf Grund der vorhandenen Litteratur ist.

Ganz besonders verlockend zu einem näheren Vergleich ist die Besprechung der Befruchtungsvorgänge bei Laxo einerseits, bei Calkins andererseits, da beide Verfasser dieselben im Zusammenhange vergleichend besprechen und hierbei, wie bereits angedeutet, von ganz verschiedenen Auffasungen ausgehend zu ganz verschiedenen Gruppierungen derselben Erscheinungen kommen. Ich kann hier freilich, da es mir nur auf eine allgemeine Charakterisierung der besprochenen Lehrbücher ankam, auf diese Detailfragen nicht allzuweit eingehen. Ich beschränke mich deshalb darauf, einfach die von Laxo und Calkins angewandte Einteilung der Befruchtungsvorgänge neben einander und ihnen beiden anstatt einer vergleichenden kritischen Besprechung einen von mir selbst jüngst an anderer Stelle publizierten Einteilungsversuch gegenüber zu stellen.

I. LANG nnterscheidet:

- Partielle Karyoganie. Es verschmelzen nur Teilstäcke der Kerne beider Paarlinge. Beispiele: A ctinophrys sol, Monocystis magna (von Laxo noch angeführt auf Grund der durch die neuere Forschung nicht bestätigten Angaben von Wortzes), Noctilu en miliaris und die Cilitaten.
- Totale Karyogamie oder Kopulation. Verschmelzung der ganzen Kerne beider Paarlinge.
 - a) Homogamie: bei Trichosphaerium, Actinosphaerium u. a.
 - h) Heterogamie: bei Vorticellineu, Coccidien, Hämosporidien und (wahrscheinlich) bei den Radiolarien.

II. Calkins unterscheidet;

- Dauernde oder vorübergehende Vereinigung einander ähnlicher erwachsener Individuen (Isogamie); bei Actinophrys, Noctiluca, Ciliaten.
- Vereinigung von Individuen, welche einander in jeder Hinsicht mit Ausuahme der Größe ähulich sind (Anisogamie): bei einzelnen Flagellaten und bei Vorticellinen.
- Vereinigung reduzierter Individuen (Schwärmsporen) (Isoganie oder Anisogamie): bei Gregarinen (nach den Lawo noch nubekaunt gewesenen neueren Untersuchungen) und manchen Flagellaten (z. B. Chlorogonium, Gonium, Pandorina, Eudorina).

Vereinigung spezialisierter Individuen (m\u00e4nnliche und weibliche Zellen, Spermatozoen und Eier); bei Coccidien, Volyox.

III. L'ur. 1) naterscheidet unter Hinweis auf die vom phylogeneischen Gesichtspunkt aus auscheinend stark abgeleitete Kopulation von Actinosphaerium, sowie die infolge Ausbleibens der Kernverschnetzung verhältnismäßig isoliert stehende Plastogamie gewisser Foraminiferen.

- Kopulation: dauernde und vollkommene Verschmelzung zweier Individnen unter Verschmelzung auch der Kerne.
 - a) Isomacrogamie: Kopulanten von erwachsenen vegetativen Individuen nicht unterscheidbar (Actinophrys, Noctilnea).
 - b) Isomicrogamie: Kopulanten spezifische Isogameten (Trichosphaerium, Gregarinen).
 c) Oscarius, Kopulanten gereifische gewall, differentiarte.
 - c) Oogamie: Kopulanten spezifische, sexuell differenzierte Gameten (Coccidien, Malariaparasiten, Volvox).
 - d) Pädogamie (bei Polytoma) = phylogenetische Zwischenstufe zwischen a und b?
 - e) Fakultative Anisogamie (bei Pandorina und Chlamydomonadinen) = Übergangsstufe zu c?
- Konjugation der Infusorien: unter Auffassung der Teilungsprodukte des Mikronnklens als rudimentärer Schwärmer, d. h. Homologa der Isogameten von 1b und der Mikrogameten von 1c, phylogenetisch von der Isomikrogamie abzuleiten.
 - a) Alleloganie: mit gegenseitiger Befruchtung (Paramaecium u. a.).
 - b) Heterogamie: mit einseitiger Befruchtnng (sekundär entstanden, bei Vorticellinen).

Mit dieser Gegenüberstellung, welche durch die bei zwei von den besprochenen Lehrbüchern sich findende grundverschiedene Behandlung desselben Themas veranlaßt ist und welche für sich selber sprechen mag, da eine eingelendere sachliche Prüfung hier zu weit führen wärde, bui ich am Schluß meiner Besprechung angelangt. Daß die Darstellungsweise in den verschiedenen Lehrbüchern, wie ich dies hier zu schildern versucht habe, eine recht verschiedene ist, hängt freilich z. T. mit Art und Umfang des behandelten Stoffes

⁹ J. Léng, M.: Über Befruchtungsvorgünge bed Protozoen. 4º, 3 p. (8.-A. a. Schriften d. physikal-ökonom. Gesellsch. Königsberg 1. Pr. Jahrg. XLIII. 1902. Sitzg. d. biolog. Sektion am 30. Januar 1902.)

zusammen, insofern namentlich Doflein's Werk, welches den Leser mit den verschiedenen Typen der parasitisch lebenden Protozoen und ganz speziell mit deren pathogenen Arten vertraut machen will 1), in einem gewissen Gegensatz steht zu den drei anderen Lehrbüchern, welche die Organisation der Protozoen überhanpt in ihrer ganzen Mannigfaltigkeit zu schildern unternehmen. Aber auch über diese sachlichen Differenzen hinans bewährt sich aufs neue der alte Satz: "Wenn zwei dasselbe thun, so ist es nicht dasselbe." Jedes der besprochenen Lehrbücher hat seine ausgesprochenen Eigenheiten, jedes seine Vorzüge, aber auch seine mehr oder weniger ausgesprochenen Mängel, und in gewissem Sinne ergänzen sie sich daher alle vier gegenseitig, und zwar dies bezüglich des behandelten Stoffes nicht minder, wie bezüglich ihrer reichhaltigen Litteraturverzeichnisse, wenngleich die bibliographische Genauigkeit in den Citaten nicht bei allen die gleiche ist: besonders groß bei Calkins trotz der zur Anwendung gelangten starken Abkürzungen und trotz der engen Zusammendrängung der fortlaufend ohne Zeilenabsatz an einander gereihten Einzelcitate, besonders gering bei Doflein, wo häufig nur die Zeitschrift angeführt ist und die Titel der in Zeitschriften erschienenen Arbeiten stets, die Seitenzahlen nicht selten fehlen: Lang führt zwar außer der Zeitschrift stets auch den Titel der Arbeit an. läßt dafür aber stets die Seitenzahlen fort, obwohl dies bei der Anordnung des Druckes auf den vom Litteraturverzeichnis eingenommenen Raum fast ganz ohne Einfluß bleiben mußte.

¹⁾ Auf die durch diesen speziellen Zweck des Dorazs'schen Büches bedingere Igenehrten dessehen hier aller einzugehen, würde ein Rahmen der besichtigten vergleichenden Charakterisierung der verschiedenen Ichtbücher um so mehr übersierten, als ich eine Besprechung jeuen Büches vom speziell parasitologischen Standpunkte bereits an anderer Stelle geliefert habe. (Vergl. Centralb. I. Batteriologie u. s. w. L. Aufg. Referate. Bd. XXXI. 1992. No. 7 p. 204—200).

Des Trypanosomes des Poissons.

Par

M.M. A. Laveran et F. Mesnil, Institut Pasteur, Paris.

(Mit 15 Textfiguren.)

La présence de Protozoaires flagellée a été signalée depuis longtemps dans le sang de certains poissons; mais, jusqu'ici, on s'était borné à étudier ces parasites dans le sang frais et c'est seulement sur des préparations de sang desséché et convenablement coloré qu'on peut se rendre compte de leur structure et de leur mode de multiplication. La technique applicable à l'étude des Protozoaires a fait, dans ces derniéres anuées, de grands progrès et nous avons pensé qu'il serait intéressant de reprendre l'histoire des Trypanosomes des Poissons en utilisant cette technique qui faisait défaut à nos devanciers.

An cours de nos recherches sur la morphologie des Trypanoomes des Poissons, nons avons trouvé plusieurs espèces nouvelles se rapportant an genre Trypanosoma et un fiagellé à membrane ondulante, bien distinct des Trypanosomes comus, pour lequel nouve avons du créer un genre nouveau, le genre Trypanoplasma.

I. Historique.

En 1841, VALENTIN a signalé dans le sang d'une truite (Salmo fario) l'existence d'un parastie qu'il rapproche des Ambès d'Elinissnero'i, mais qui, d'après la courte description et les figures qu'il en donne, doit étre rapproché plutôt des hématozoaires auxquels Grudy a donné en 1843 le nom de Trypanosomes.

¹⁾ VALENTIN: Archives de J. MÜLLER, 1841, p. 435.

Remak a observé dans le sang du brochet (Esox lucius) et de plusieurs autres poissons d'eau douce des hématozoaires animés de monvements très vifs, avant une partie membraneuse transparente et des prolongements dentés qui disparaissent quand les parasites sont au repos. 1) Il ne semble pas douteux qu'il s'agisse de Trypanosomes; la membrane ondulante donne très bien, dans les préparations examinées à l'état frais, l'impression des prolongements dentés décrits par Remak. 2)

Gros a constaté l'existence de vermicules dans le sang de bon nombre de poissons: goujon, motelle, perche, sterlet, lotte, tanche, etc. . . L'hématozoaire de la motelle a 45 μ de long sur 1 μ de large, il est animé de mouvements très vifs; protéiforme, il se présente le plus souvent sous l'aspect d'un ruban qui se plisse et se tord dans tous les sens.2) A cette description, on ne peut pas méconnaître des Trypanosomes.

Berg et Créplin ont décrit le Trypanosome du brochet qui a été rencontré par Berg 4 fois sur 5. La longueur des parasites, d'après Berg, est de 1 fois 1/2, à 3 fois le grand diamètre des hématies. 8)

Les hématozoaires trouvés par Wedl chez le goujon et chez une tanche paraissent devoir être considérés plutôt comme des Hémogrégarines que comme des Trypanosomes.4)

Chaussat a vu dans le sang dn barbean un hématozoaire voisin des Trypanosomes de la grenonille. 5)

En 1883, Mitrophanow a bien décrit deux espèces de Trypanosomes des Poissons sous les noms de Haematomonas cobitis et Haematomonas carassii. D'après les descriptions et les figures de Mitrophanow 6), ces parasites appartiennent au genre Trypanosoma.

Tr. cobitis a été trouvé dans le sang de Cobitis fossilis, Le parasite mesure 30 à 40 \mu de long sur 1 à 11/4 \mu de large. Le corgs allongé, vermiforme, est garni d'une membrane ondulante en

¹⁾ Remar: Canstatt's Jahresbericht, 1842, p. 10.

²⁾ Gaos: Bulletin de la Soc. imp. des Naturalistes de Moscou, 1845, t. 18, 1e partie, p. 423.

⁸⁾ Berg: Hämatozoën des Hechtes, Archiv Skandinavischer Beiträge zur Naturgeschichte, 1845, t. I. p. 308. - Créplin, Remarques à la suite de la communication de Berg.

⁴⁾ Wedl: Denkschriften der Wiener Akad. der Wissensch., 1850, 2e Aht., p. 15. b) Chaussat: Thèse, Paris, 1850.

^{*)} MITROPHANOW: Biologisches Centralblatt, 15 mars 1883, t. III, p. 35.

spirale; les deux extrémités sont effilées, l'une d'elles, celle qui est dirigée en avant dans les mouvements, se termine en flagelle.

Tr. carassii a été trouvé dans le sang de Carassius vulgaris; il est plus grand, plus aplati que le précédent avec lequel il a d'ailleurs nne grande analogie.

Ces Trypanosomes sont évidemment très voisins du Trypanosome du brochet que nons décrivons plus loin.

Danlewsky a trouvé des Trypanosomes chez Cyprinns carpio, Tinca tinca, Cobitis fossilis et C. barbatula, Esox lucius, Perca fluviatilis, Carassius vulgaris.¹) Daprès Dasslewsky, il faudrait distingner deux formes de Trypanosomes des Poissons: une forme griele, rubanée et une forme en fuseau, les deux formes présentant d'ailleurs une membrane ondalante et un flagelle. La multiplication se ferait par division binaire inégale.

CHALACHSIKOW a trouvé des Trypanosomes dans le sang d'un grand nombre de Poissons péchés dans les cours d'ean du gouvernement de Kherson (Russie), notamment chez Cyprinus carpio, Esox lucius, Carassius vulgaris et Acerina vulgaris. ⁵)

Chalachnikow admet denx formes de Trypanosomes chez les Poissons:

1º Trypanosome à forme plate simple ayant une grande analogie avec le Trypanosome à forme plate de la grenouille; une variété de ce Trypanosome présenterait deux flagelles, un flagelle antérieur plus long, un flagelle postérieur plus court et plus mince.

2º Trypanosome fusiforme avec membrane ondulante en spirale. Cette forme aurait trois variétés qui sont mal caractérisées.

Les jeunes Trypanosomes des poissons peuvent, d'après Culalcen-Nikow, se multiplier par division longitudinale; l'auteur anrait vu aussi dans du sang de Cyprinus carpio et de Esox lucius, conservé quelques jours in vitro, des masses protoplasmiques en voie de division et de jeunes Trypanosomes.

D'après Livolan, les Poissons d'eau douce de l'Inde ont souvent des Trypanosomes dans le sang et parfois ces parasites sont très nombreux. Comme forme, ces Trypanosomes paraissent se rapprocher des espèces décrites par Mireorialon. Les poissons qui vivent dans la boue sont libs souvent infectés que les autres. 9)

Danilewsky: Biologisches Centralhlatt, 1er nov. 1885 et Rech. sur les parasites du sang des oiseaux, Kharkov, 1889.

CHALACHNIKOW: Recherches sur les parasites du sang, Kharkov, 1888.
 Linoard: Report on Surra, etc. . . , t. II, part. 1, 1899, p. 155.

II. Matériel et Procédés d'étuge. — Infections expérimentales.

Espèces parasitées. Durant les vacances de l'été de 1901, nous avons examiné systématiquement, pour la recherche des Flagellés, l'un de nous le sang des poissons de la Moselle ou de ses affluents, aux environs immédiats de Metz, l'autre le sang d'un grand nombre de poissons osseux marins péchés dans l'anse 8º Martin, près du cap de la Hague (Manche).

Cette première recherche nous a mis en possession d'un Trypanosome de poisson d'ean donce, le Brochet, et d'un Trypanosome de poisson marin, la Sole. Nous avons retrouvé le Trypanosome du Brochet dans des individus achetés sur le marché de Paris et nous avons pur fealiser avec lui des infections expérimentales.

Parmi les Poissons vivant dans les canaux du laboratoire Pasteur, à Garches (Seine et Oise), l'un, le Rotengle³) (Scardinins erythrophthalmus), est parasité par un Trypanosome très particule, dont nous avons fait le type du genre nouveau Trypanoplasma.

Enfin, dans un lot de poissons morts qui nous ont été expédiés par les soins de l'Impecteur des Eaux et Foréts de la Sarthe et qui avaient été péchés malades dans la rivière Sarthe, entre Sablé et Avoise, deux renfermiaent des Trypanosomes dans leur sang, une Anguille et une Brème. Le sang de l'Anguille était parfaitement conservé; il n'était pas encore envahi par les Bactériacées; aussi, avons-nous pu étudier, sur préparations colorées, le Trypanosome qu'il contenait. Mais le sang de la Brème était en trop mauvais état pour qu'une étude de son Trypanosome ait été possible. —

Modes d'infection. On n'a ancune idée de la façon dont les Poissons contractent une infection à Trypanosomes. Dans le cas des Mammiféres, on sait que l'agent de contage est souvent un insecte suceur (puese et poux pour le Trypanosome des rats, motche tsé-tsé pour celui du Nagaua). Or, nos recherches sur les Trypanosomes des Poissons, ne nous ayant moutré que des formes analognes à celles que l'on rencontre dans les infections des Mammiféres, et pas une seule forme de résistance, nous pensons que, dans le cas des Poissons, la contagion se fait aussi par l'intermédiaire de quelque ectoparasite. Ces ectoparasites sont surtout nombreax sur les branchies, c'est sans doute par cette région que se fait l'infection. —

Ce nom est évidemment une corruption du nom alsacien ROTHEUGE (yeux rouges).

Infections expérimentales. Les expériences qui suivent montrent qu'il est facile d'incoller les Trypanosomes d'un Poisson à un animal de même espèce en injectant dans le péritoine un peu du sang qui contient des Trypanosomes.

Expérience L.— Le 10 avril 1902, un Brochet de 500 grammes caviron est sacrifié; le saux, qui contient des Tryansonsone en trè-petit nombre, est mélangé à de l'ean physiologique citratée et l'on injecte 0,5 cm² da mélange dans la cavité péritonèale de deux jeunes Brochets. Ces Brochets, qui measurent l'un 15 cm et l'autre 12 cm de long, sont conservés au laboratoire depuis plusienrs mois; l'exameu de leur saux fait à diverses reprises n'a jamais révêté l'existence de Tryansosmes; nons désigences ces Brochets par les lettres A et B.

Brochet A: 15 en de loug. — Exameu du sang fait le 24 avril, 8 jours après l'inoculation : on e voit ancen 17 pancosene. – 3 mai, Trypanosenes rares. — 11 mai, le nombre des Trypanosenes a ascabilement augmenté. A partir du 20 mai, le nombre des Trypanosenes a similare; le 4 juin, on a de la peine à trouver un Trypanosene dans une préparation de sang qui est longuement examinée. Le

Brochet a snrvéen; il avait encore des Trypanosomes en juillet.

Brochet B: 12 cm de long. — Le 2 mai, 17 jours après l'inoculation, on note, à l'exame du sang, des Trypanosumes très-rares. — 7 mai, le nombre des parasites a sensiblement augmenté; à uu grossissement de 400 diamètres, on compte jusqu'à 5 Trypanosomes dans un même champ. Le 13 mai, le Brochet est sacrifié; le nombre des usons sens a diminné. Les Trypanosomes us sont pas plus nombreax dans les vaisseaux des reins on de la rate que dans le sang recueilli dans le court on à la périphètic.

Expérience II. — Le 8 mai 1922, le saug d'un Rotengle, coutenant de ares Trypanoplasm a Borrell, est thomét dans la cavité péritosiel de cinq Rotengles (deux de dimension moyenne et trois petits); chacm des Poissons inoculés recoit O. omi envirou du sang forteneut dithé dans de l'eus physiologique citratée. Les cinq Rotengles ont été examinés avec soin avans l'inoculation; l'existence de Trymonomeu à téc notée ches anom d'enx.

16 mai: l'examen du sang fait chez deux des Rotengles inoculés est uégatif. 21-26 mai: on note l'existence de Trypanoplasmes en petit nombre chez trois des Rotengles inoculés. l'examen du sang est négatif chez les deux antres.

29 mai: denx des Rotengles sont trouvés morts (nn moyen et un petit); ce sout justement cenx ches lesquels l'examen du sang a été négatif. — Les Trypanoplasmes sout rares dans le sang des trois Rotengles infectés; les deux petits Rotengles sout ascriés; les Trypanoplasmes sout rares dans la rate et dans les reins comme dans le sang pris à la périphèrie. — Chez le Rotengles moyen qui survit, l'examen du saug, fait dans les premiers jours de jain, montre des Trypanoplasmes très-rares.

Cette expérience sur les Trypanoplasmes du Rotengle a étérépétée plusieurs fois avec des résultats analogues: les parasites apparaissent au bout de 15 à 20 jours dans le sang des Poissons inocuties; leur nombre augmente pendant 10 à 15 jours, puis dimitue ensuite plus ou moins rapidement. Aucun des animaux inoculés n'a montré, à l'examen du sang, de Trypanoplasmes en grand nombre, aucun n'est mort d'accidents pouvant être impntés aux hématozoaires; s'ils sont pathogènes, ce n'est qu'à nn bien faible degré.

Ces expériences d'infection, en dehors de leur intérêt propre, nous ont encore permis de résondre le problème du mode de multiplication des Trypanosomes de Poissons, problème pour la solution duquel l'étude du sang de Poissons infectés naturellement ne nous fournissait à peu près aucune donnée.—

Examen des Trypanosomes. — Conservation. — Les procédés d'étude que nous avons employés avec les Trypanosomes des Poissons sont les mêmes que ceux qui nous ont servi pour les Trypanosomes des Mammifères et des Grenouilles: examen à l'état frais et dans des préparations colorées.

On recueille facilement quelques gouttes de sang de poisson en coupant, à leur base, 2—3 rayons de la nageoire caudale. Ce sang est ensuite examiné au microscope, entre lame et lamelle, pour y rechercher les Trypanosomes et étudier leurs mouvements. Quand on vent conserver le sang en gontte pendante ou s'en servir pour pratiquer des inoculations, on le dilue dans de l'ean physiologique citratée qui empéche la coagulation, tout en conservant aux Trypanosomes leur mobilité.

Les Trypanosomes des Poissons peuvent vivre pendant quelques jonrs in vitro.

Berg (l. c.) a conservé, vivants, des Trypanosomes du Brochet pendant six jours, à la température de 12°, dans nne préparation de sang ordinaire.

MITROPHANOW a réussi à garder vivants, pendant 3 on 4 jours, des Trypanosomes de Poissons dans din sang, mélangé à de l'eau physiologique. Une température assez basse constitue, dit-il, nue bonne condition pour leur conservation (l. c., p. 30); cela s'accorde bien avec les observations que nous avons faites sur Tr. Lewisi.')

Childenkow (l. c.) aurait vu, dans le sang de Cyprinns carpio et de Esox Incins, conservé quelques jours in vitro, des masses protoplasmiques en voie de division qu'il considère comme des formes de multiplication des Trypanosomes. A notre avis, il n'en est rien. Peut-être les Trypanosomes des Poissons penvent-lis s'agglutiner in vitro, comme le font d'autres Trypanosomes %, ce qui expliquerait certaines des formes décrites par Chalachiskow.

¹) LAVERAN et MESNIL: Soc. de Biologie, 6 oct. 1900 et Ann. Inst. Pasteur, 25 sept. 1901, t. XV.

LAVERAN: Soc. de Biologie, 9 juin 1900. — LAVERAN et MESNIL: Ann. Inst. Pasteur, 25 septembre 1901.

Nous avons conservé aussi pendant plusieurs jours des Trypansomes du Brochet dans du sang pur ou mélangé à de l'eau physiologique; nous n'avons jamais observé, dans ces conditions, ni les formes de division dècrites par Chalachikow, ni agglutination. Mais pour que ce dernier phénomène puisse s'observer facilement, il fant évidemment que les Trypanosomes soient assez nombreux dans le sang, ce qui n'a jamais été le cas dans nos examens de sang de Poissons. Il est possible que, les Poissons examinés par Chalachikow étant plus fortement parasités que les nôtres, des agglutinations aient pu se produire.

Procédé de coloration. Pour étudier la structure des Trypanosomes, il faut employer un procédé de coloration particulier, la chromatine de ces organismes se colorant mal ou ne se colorant pas par les couleurs basiques telles que le bleu de méthylène et l'hématoxyline. Il convient de traiter le sang [préalablement étalé en ouche mince sur une lame ou une lamelle, puis desséché rapidement et fixé 10 minutes à l'alcod absoll, par un mélange d'éosine et de bleu Borrel (bleu de méthylène à l'oxyde d'argent). On laisse la préparation 10 à 15 minutes dans le bain colorant. On décolore ensuite par une solution de taunin.

Cette méthode, imaginée par l'un de nous, a été déjà décrite à diverses reprises ²); nous renvoyons à ces publications pour les détails. —

III. Étude morphologique des Trypanosomes des Poissons appartenant au genre Trypanosoma Gruby (Laveran et Mesnil. em en d). 1)

A. Trypanosoma Remaki Laveran et Mesnil. — Nous avons désigné le Trypanosome des Brochets, sous le nom de Try-

⁹⁾ Dans une note antérieure (Comptes Rendans Ac. Sciences, t. CXXXIII, p. 131, 15 juill, 1901), nous avos défini ainsi le genre Trypanosoma Garva 1843: "Flagellés à corps însiforme, présentant latéralement une membrane ondulante dont le bord épaissi se termine en arrière, dans la seconde moité du corps, à une masse centrosomique et se prolonge en avant par un fiagelle libre. Divisions longicultainales binaires inégelacs." en somme, évet la diagnose de Herpetomonas S. KEY 1881, SEST 1900 emend. — En montrant que le Trypanosome de Rana exculenta, espéc type du gener Trypanosoma, écondo à cette diagnose, nous avons pronvé que le genre Herpetomonas (au sens de SEST 1900) devati disparatire de la nomenchatre des Flagellés à membrane ondulante. Maís nous avons ou soin de déclarer (l. c., p. 133, note 1), qu'ion avait le droit de conserver le genre Herpetomonas pour désigner le fagellé da tube droit de conserver le genre Herpetomonas pour désigner le fagellé da tube.

panosoma Remaki, le dédiant à Remak qui, le premier, l'a observé. 1)

Ce Trypanosome parait avoir une large distribution géographique: REMAK, BERO, DANILEWSKY, CHALACHINIKOW et nous-mêmes, l'avons observé chex des Brochets des diverses régions de l'Europe. La fréquence de l'infection est assez grande: à Paris, comme en Lorraine, nous avons trouvé des parasites chez trois Brochets sur quatre de 500 grammes on au-dessus. — Les parasites ne sont jamais trèsnombreux et ils sont parfois si rares qu'un examen prolongé est nécessaire pour en découvrir un.

Dans le saug frais, Tr. Remaki a l'aspect d'un vermicule animé de mouvements très-vifs, bordé d'un côté d'un embrane ondulante; il se contourne plus que Tr. Lewisi (Trypanosome des Ruts); il se pelotonne souvent sur lui-méme. — Mais on ne peut blen étudier sa structure que sur des préparations colorées. On remarque alors que le sang de la plupart des Brochets infectés renferme des parasites de deux types assez distincts, differant surtout par la taille. Nous allons les décrire comme deux variétés différentes de Tr. Remaki (var. parva et maran).

Tr. Remaki var. parva mesure en moyenne 28 à 30 μ de long, flagelle compris; le corps entre pour 15 à 20 μ dans ce chiffre. Mais nous avons mesuré des exemplaires atteignant 42 μ (25 pour le corps, 17 pour le flagelle), tandis que d'autres n'avaient que 20 μ (10 μ + 10 μ).

digestif de Musca domestica. Kent l'avant créé pour cette espèce". Il avait déjà été employé, à ce titre, par BÜTSCHLI (BRONN'S Tierreich); il vient de l'être de nouveau par Doflein (Die Protozoen als Parasiten, etc., Jena, G. Fischer, 1901) et par Léger (Comptes Rendus Ac. Sc., t. CXXXIV, p. 665, 17 mars 1902). - DOFLEIN (l. c.) admet le genre Trypanosoma Gruby avec une acception plus large que la nôtre. Cela tient à ce qu'il y fait entrer à tort le Trypanosoma Balbianii de Certes qui est une Bactériacée (Laveran et Mesnil, Soc. Biologie, 19 oct. 1901), le Tryp. Eberthi qui est probablement un Trichomonas et le Trypanomonas Danilewskyi de Labre, sur lequel nous reviendrons à propos de notre genre Trypanoplasma (voir infra). De plus, ne connaissant pas notre travail sur le Trypanosome de Rana esculenta (Soc. Biologie, 22 juin 1901), il donne une diagnose inexacte de ce Trypanosome; il en résulte que sa subdivision du genre Trypanosoma en sous-genres ne peut pas non plus être maintenue. - Sur toutes ces questions de nomenclature, nous constatons que nous sommes maintenant en parfait accord avec SENN, qui vient de publier, dans ces Archives (Bd. I, Heft II), un résumé très exact de l'état de nos connaissances sur ces hématozaires.

LAVERAN et MESNIL: Comptes Rendus Ac. Sciences, t. CXXXIII, 29 octobre 1901.

Cette variation dans la taille ne parait pas être en rapport avec la division des parasites, car nous l'avons notée chez des Brochets où il n'y avait pas de formes de division.

La largeur est de 1 µ 40 environ.

Les Fig. 1, 2 et 3 donnent idée de l'aspect que présente Tr. Remaki var. parva dans les préparations colorées. — Le corps protoplasmique se colore assez faiblement et prend une teinte bleue assez homogène où l'on ne distingue pas de granules particuliers. — Le noyau n et le centrosome c se colorent en violet foncé.

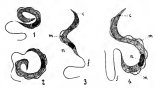


Fig. 1—4. Trypanosomes du Brochet. — 1, 2, 3, Tr. Remaki var. parva. — 4, Tr. Remaki var. magna. n, noyan; c, centrosome; m, membrane ondulante; f, flagelle. Les lettres out la même signification sur les autres figures. Gr. 2000 D. periyim.

Le noyau, généralement ovalaire, se trouve à l'union du tiers moyen avec le tiers antérienr dn corps; il est constitué par de fins granules chromatiques, très-serrés les uns contre les antres, entonrant nne vacuole centrale où l'on remarque souvent un granule plus gros que les autres.

Le centrosome, sphérique, est assez petit si on le compare à ceux des autres espèces de Trypanosomes de Poissons. Le flagelle qui borde la membrane ondulante y aboutit. Cette membrane est peu plissée (au maximum 5 à 6 plis); elle rappelle beaucoup celle de Tr. Le wisi.

La partie du corps, en arrière du centrosome, est très-courte, et a la forme d'un cône obtus.

Tr. Remaki var. magna (Fig. 4) est plus volumineux que la var. parva. Sa longueur n'est jamais inférieure à $45~\mu$ (dont $26~\lambda$ 28 pour le corps du Trypanosome) et sa largeur à $2~\mu$ ou $2~\mu^{-1}/_2$. Archy für Prolitenhunde. Bl. I.

Nons avons mesuré denx exemplaires ayant l'nn 57 μ (45 μ pour le corps et 12 pour le flagelle) et l'autre 48 μ (33 \pm 15). —

En dehors de ses dimensions, cette variété mag na attire encore l'attention par ce fait que le protoplasme se colore plus fortement en bleu que dans la var. parva (il faut noter que l'épaissenr est plus grande); la teinte blene est assez homogène comme chez cette dernière variété. — La structure est d'allieurs tres-sembable à celle de la var. parva: le noyau ovalaire est formé de nombreuses gramulations de chromatine très servées les unes contre les autres, avec une vacuole centrale; le centrosome est sinté tout près de l'extrémité postérieure : la membrane ondulante est teu nlissée. —

Ces grands Trypanosomes ne sont pas des formes en voie de division de Tr. Remaki, car nous n'en avons jamais vu montrant des signes de division.

Chez les Brochets infectés naturellement, nons n'avons jamais vu de formes nettes de division; nons avons simplement observé de rares individus de la var. par va qui avaient leur noyau divisé en deux. — Nous n'avons rencontré des formes en voie de multiplication que chez les deux Brochets que nous avons infectés expérimentalement. Le sang du Brochet qui a servi à infecter ces deux Brochets ne contenait que des Tr. Remaki var. par va. Toutes les formes vues chez ces deux Brochets ont présenté aussi les caractères de la Var. par va.

Ils ont montré les mêmes variations de taille que ceux des Brochets à infection naturelle; nous en avons tronvé assez souvent en voie de division durant les 10 à 15 jours où les parasites ont été les plus nombreux dans le sang.

Le Trypanosome qui va se diviser augmente un peu de volume, surtout en largeur. La longueur des éléments parasitaires en voie de division variait de 28 μ à 35 μ L a division peut commencer par le noyau (Fig 7): le plus souveut, c'est le centrosome qui se divise le premier (Fig. 6 et 8). —

Le centrosome s'élargit (Fig. 5), puis se divise en deux petites masses sphériques qui, accolées d'abord, se séparent ensuite en restant unies par un pont (forme de haltiere) pendant un certain temps. En même temps, le flagelle se divise à sa base (partie abontissant an centrosome) (Fig. 6 et 8) et ensuite dans toute sa longueur

Le noyau qui va se diviser s'allonge dans le sens du grand axe du Trypanosome (Fig. 5 et 8); la vacuole nucléaire et son grain chromatique s'allongent ègalement et se divisent; la chromatine se trouve aini accumulée aux deux extrémités du noyan. Finalement, on a deux noyaux situés l'nn derrière l'autre (Fig. 7 et 9), renfermant chacun une vacuole avec un grain chromatique. La division nucléaire est nettement du type direct.

A un moment donné, le Trypanosome présente deux noyaux. deux centrosomes, deux membranes ondulantes et deux flagelles; la division du protoplasme se fait alors rapidement.



Fig. 5-9. Différents stades de la division longitudinale de Tr. Remaki. Gr. 2000 D. environ.

La division est égale ou subégale, si bien que les Trypanosomes de nouvelle formation se distinguent difficilement des Trypanosomes plus anciens. — Ce mode de division est identique à celui de Tryp. Brucei. 1

Les grandes et les petites formes que nous avons décrites constituent-elles deux espèces distinctes?

Chez les Brochets qui renfermaient ces deux variétés parva et magna, nous n'avons pas trouvé de formes nettement intermédiaires. Les grands Trypanosomes ne coexistent pas toujours avec les peitts. Enfin, nos infections expérimentales, faites à partir de Tr. Rema k l'ant, parva, ne nons ont donné que des var, parva. — Tous ces faits plaident évidemment en faveur d'une dualité spécifique; mais il est certain qu'ils ne sont pas absolument probants et ils ne penvent faire oublier que les deux catégories de formes se ressemblent plus entre elles qu'elles ne ressemblent aux autres espèces.

¹) LAVERAN et MESNIL: Soc. Biologie, 29 mars 1901 et Ann. Inst. Pasteur, t. XVI, 25 janv. 1901.

du genre Trypanosoma. On peut supposer, par exemple, que les var. mag na n'apparaissent que chez des Brochets infectés depuis longtemps par la var. parva. Nons espérons qu'on arrivera, par la voie expérimentale que nous avons ouverte, à résoudre cette question.—

B. Trypanosoma soleae LAVERAN et MESNIL (Fig. 10).

Nons n'avons trouvé cet Hématozoaire qu'une fois sur quatre Soles (Solea vulgaris) péchées dans l'anse S' Martin près du cap de la Hague (Manche); chez la sole infectée, les parasites étaient extrémement rares; elle renfermait, en plus, des Haemogregarin a Simondi²;

Dans le sang frais, Tr. soleae présente l'aspect caractéristique des Trypanosomes; les mouvements sont très-vifs; on distingue une membrane ondulante et un flagelle à l'extrémité antérieure.

Sur les préparations colorées, on constate les particularités suivantes (Fig. 10):

Le parasite mesure 40 µ de long, dont 32 µ environ pour le corps et 8 µ seulement pour le flagelle qui, comme or voit, est trèscourt. L'extrèmité antérieure est souvent moins effilée que la postérieure. Vers la partie moyeme du corps, se trouve un noyau oralaire contenant de grosses granulations de chromatine; le centro-

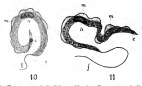


Fig. 10. Trypanosome de la Sole. — Fig. 11. Trypanosome de l'anguille. Gr. 2000 D. environ.

some, situé vers l'extrémité postérieure, est sphérique et notablement plus gros que chez Tr. Remaki. La membrane ondulante est bien développée. Le flagelle part du centrosome, borde la membrane on-

¹⁾ LAVERAN et MESNIL: Comptes Rendus Ac. Sc., t. CXXXIII, 14 oct. 1901.

dulante et présente une courte partie libre en avant du corps. — Le protoplasme renferme quelques granules chromatiques vers l'extrémité postérieure et montre quelques fines stries longitudinales.

C. Trypanosoma granulosum n. sp. (Fig. 11).

Nous avons tronvé ce parasite dans le sang d'une Anguille (Anguille (Anguilla vulgaris) provenant de la rivière Sarthe; nous l'avons recherché vainement dans le sang des anguilles des étangs de Garches (Seine et Oise) et de celles achetées sur le marché de Paris. —

Sans être nombreux chez l'Anguille parasitée, les Trypanosomes n'étaient pas rares. A l'état frais, nous n'avons noté que les fortes contortions du corps des parasites et les grandes dimensions de quelques-uns d'entre eux.

Str les préparations colorées, on trouve des Trypanosomes de tontes dimensions. Les plus grands atteignent 80 μ de long (55 pour le fagelle) sur 2 μ^{-1}_{ij} à 3 μ de large. Nous en avons mesuré 2 autres plus petits: l'un avait 70 μ (dont 30 pour le fagelle); autre 44 μ , dont 13 nour le flagelle).

L'extrémité postérieure, en arrière du ceutrosome, est très-courte, quoique assez effliée, l'extrémité antérieure est très-difèle. — Le centrosome est sphérique et assez gros. La membrane ondulante est très-développée et bordée par un flagelle qui apparait d'une facte particulièrement nette sur les préparations colorées. — Le protoplasme renferme, d'un bout à l'autre du corps, des granulations assez grosses, se colorant en violet foncé et apparaissant sur un fond souvent presque incolore. Ces granules sont parfois particulièrement massés autour du noyau qui devient difficile à apperveoir. Ce noyau se colore en rouge violacé et est constitué par un amas de granules chromatiques; tantôt, il occupe toute la largeur du corps; tantôt, plus mince, il est appliqué contre la partie concave.

Nous n'avons rencontré aucune forme montrant des signes de division.

D. Remarques sur les Trypanosoma des Poissons.

Les nombreuses observations que nous avois résumées dans la partie historique de ce travail, jointes à nos observations proptes, prouvent que le genre Trypanosoma est bien représenté chez les Poissons télécotéens. Jusqu'à nos recherches, tous les poissons infectés étaient des poissons vivant dans les eaux donces; la découverte de Tr, soleae prouve que les poissons exclusivement marius peuvent anssi héberger des Trypanosomes. — Dans la courte comparnison

que nous allous faire des Trypanosoma des Poissons entre eux et avec les Trypanosomes des autres Vertébrés, nous ne pourons teuir compte des nombreuses formes observées chez les Poissons par nos devanciers: leurs recherches manunent de la précision désirable-

Les Trypanosoma des Poissons out le corps particulièrement long et effilié; mais il fant remarquer 19, que la partie postcentro-somique ne participe pas à cet allongement, car elle est tonjours très-courte; 2°) que le flagelle n'est jamais extrêmement long. C'est donc la partie du corps, bordée par la membrane ondulante, dont la lougueur est surtout considérable, en particulier chez Tr. soleae et surtout Tr. granulosum. On s'explique ainsi facilement les contortions considérables du corps des Trypanosomes observés dans le sang frais. — Le centrosome est toujours bien développé.

Par leur morphologie, il est évident que les Trypanosom a des Poissons erapprochent surtout des Trypanosomes des Mammifères; la ressemblauce de Tr. Remaki et de Tr. Lewisi, en particulier, est très-graude. Les Trypanosom a des Poissons sont au contraire notablement différents des Trypanosoms de Rana esculenta, caractérisés surtout par la forme trapne du corps. — C'est là nne conclusion que ne faisaient pas prévoir les affinités zoologiques des divers groupes de Vertébrés. —

La division des Trypanosoma des Poissons, autant qu'on pent conclure de ce que nous avons observé chez Tr. Remaki, est une division binaire, lougitudinale, égale ou subégale. Elle est du type de Tr. Brucei et Tr. eq ui perdum.—

Cette conclusion s'accorde d'ailleurs avec les observations ancienues de Danilewsky et Chalachnikow, faites sur le saug frais. 1)

Le fait que nos poissons, infectés uaturellement, ne montraient pas de formes de division, le résultat de nos infections expérimentales, rendent bien probale qu'il y a, comme chez les Rats infectés par Tr. Le wisi, une période de multiplication assez courte, après laquelle les parasites persistent dans le sang, mais ne se divisent plus. — D'après ce que uous avons observé chez nos deux petits Brochets, la multiplication des parasites se fait avec une bien plus grande lenteur que chez les Rats.

Nous avons dit (§ II) comment il fallait, à notre avis, interpréter les observations de Chalachnikow sur le sang conservé quelques jours in vitro.

IV. Le genre Trypanoplasma Laveran et Mesnil. 1)

La description qui va suivre de Trypauoplasma Borreli prouve que l'on pent caractérier ainsi le geure Trypanoplasma: Flagellés à corps allongé, présentant latéralement une membrane ondulante dont le bord épaissi se prolonge en avant et en arrière par un flagelle; vers le milieu de son trajet, la membrane ondulante est en relation avec une masse qui a la grosseur et les réactions colorantes du noyau. Probablement divisions longitudinales binnires égales.

Il n'est pas douteux que Trypanoplasma Borreli devait être classé dans un genre différent de Trypanosoma. Il nous reste à justifier la création d'un nouveau nom générique.

CRALACINIKOW a décrit des variétés de Trypanosomes des Poissons avec deux fiagelles; mais cet observateur, qui "réxaminait les Trypanosomes que dans le sang frais, ou sur des préparations incomplètement colorées, n'à pn se rendre exactement compte de la structure des Trypanosomes, structure qui ne devient apparente que sur des préparations colorées par certains procédés. L'observation dans le sang frais est extrémement difficile à canse de la vivacité des monvements des parasites et des déformations incessantes qu'ils subissent. C'est évidemment parce qu'ill ne disposait que de moyens d'investigation incomplets que Chalacinikow a pu admettre que le Trypanosome du Brochet avait une variété munie d'un flagelle antérieur et d'un flagelle posterieur.

D'autres Trypanosomes bifiagelles ont été signalés, mais on sait trop peu de choses sur ces parasites pour que leur existence puisse étre considérée comme démontrée. Le Trypanosome du Cobaye de Kentler et figuré 3 avec deux fiagelles; mais la figure n'est accompagnée d'aucem description. Il y aurait pent-étre aussi deux fiagelles (l'auteur est loin d'être affirmatif) chez uu Trypanosome trouvé par A. Lanbé 3 hans le tube digestif de Sangsness qui avaient sucé du saug de Mammifère (de Cheval on d'Ane, peuse Lanbé). Lanbé compare ce Trypanosome aux éléments décrits par Danlewsky sous le nom de Trypanomouas et il l'appelle Trypanomonas Danilewskyi. Or, on sait maintenant que les Trypanomonas sont des formes particulières de l'évolution de certaines espèces du

LAVERAN et MESNIL: Comptes Rendus Ac. Sc., t. CXXXIII, 29 octobre 1901.
 KÜNSTLER: Bull. scientif. France et Belgique, t. XXXI, p. 206; 1888.

a) A. Labbé: Bull. Soc. zool. France, t. XVI, p. 229; 1891.

genre Trypanosome de Labbé serait bien bifagelles. Alors même que le Trypanosome de Labbé serait bien bifagellé, on n'aurait pas le droit d'adopter, avec Doflein (l. c.), pour les Trypanosomes biflagellés, le nom générique Trypanomonas; ce nom doit disparaitre de la nomenclature puisque, pris dans son sens originel, il ne désigne one des formes particulières de Trypanosoma.

En résumé, l'existence d'organismes à membrane ondulante et à deux flagelles pouvait paraître douteuse avant la découverte de l'Hématozoaire du Rotengle et il y avait lieu de créer pour ces organismes un genre nouveau.

Description de Trypanoplasma Borreli LAVERAN et MESNIL,

Ce parasite que nous avons dédié à M. le Dr. A. Bounzz. de l'Institut Pastruz, a été touvé dans le sang de la moitié des Rotengles (Scardinius erythrophthalmus) pêchès dans les étangs de Garches. Les jeunes Rotengles sont plus rarement infectés que les Rotengles qui mesurent 15 à 17 cm de long. Chez tous les Rotengles que nous avons examinés, aussi bien chez enx infectés nutrellement que chez ceux infectés expérimentalement (voir § II), les Trypanoplasma étaient en petit nombre dans le sang, un exame prolongé était souvent nécessaire pour les découvrir.

Dans les préparations de sang frais, Tr. Borrel i a des mouvements très-vifs et il est impossible de se rendre un compte exact de sa structure à l'examen de ces préparations. On constate seulement que le parasite change souvent de forme; tautôt il se courbe en forme de C et l'on voit, du côté de la convexité, une membrane ondalante; tautôt il s'étale comme une Amibe et le corps devient alors aussi transparent que la membrane ondulante; efini il sé déplace. l'extrémité la plus mince en avant. On ne distingue ni noyau ni gramulations d'aucune sorte.

Les préparations colorées révèlent une structure assez différente de celle des Trypanosoma.

Le corps de Trypanoplasma Borreli est aplati, sonvent recourbé en arc comne l'indique la figure 12; la partie située du côté de la concavité est évidemment plus épaisse que la partie située du côté de la convexité est évidemment plus épaisse que la partie située du côté de la convexité est se considerate partie convexe du corps se colore plus faiblement que la région du côté de la concavité; le tout prend une teinte d'un bleu assez homogène au milieu duquel tranchent parfois des granules foncés (fig. 13). Chez certains exemplaires, l'extrémité antérieure se colore en bleu d'une façon intense alors que l'extrémité postérieure reste claire. — L'extrémité antérieure est amincie; tantôt elle se termine brusquement (fig. 12); d'autres fois, elle finit en pointe très-aignë en longeant le flagelle (fig. 13).



Fig. 12—15. Trypanoplasme du Rotengle. 12, forme normale, fa, flagelle anterieur, fp, flagelle postérieur. — 13—15, formes en voie de division longitudinale. Gr. 1800 D. environ.

La longueur du corps (flagelles non compris) oscille peu autour de 20 μ ; la largeur est variable: 3 μ à 4 μ ou même davantage.

A l'union du tiers postérieur du corps avec le tiers moyen, on voit deux petits amas de chromatine (n,c,Rg,12) qui out à peu près le même volume et qui, de forme allongée, ont lenrs grands axes parallèles à celui du corps du parasite. De ces deux amas de chromatine, celui qui est situé du côté de la concavité représente vrais-emblablement le noyau, celui qui se trouve du côté de la convexité nous apparait assimilable au centrosome des Try panosoma. Ce dernier amas de chromatine est souvent plus gros, mais se colore moins fortement que le premier.

Par le centrosome, passe une membrane ondulante, trés-uette eu avaut de l'amas chromatique, mais qui n'est guère reconnaissable qu'à sa bordure dans la partie postérieure du corps.

La ligne bordant la membrane ondulante se termine en avant et en arrière par des flagelles libres de 15 µ envirou de long. En arrière, la ligne coutourne l'extrémité postérieure arroudie du corps, puis se replie brusquement pour donner le flagelle libre; l'extrémité de ce conde se trouve souvent à une faible distance du novau.

Pour ce qui rezarde les formes de division, nons pouvons faire les mêmes remarques que pour Tr. Remaki; nons navons jamais tronvé, chez les Rotenzles infectés naturellement, que de rares individus, tels que celui de la fig. 13, on le noyau était divisé en deux.

Nous u'avons trouvé d'autres formes que dans le sang de nos

Rotengles infectés expérimentalement. Elles étaient toujours rares. Nous avons pn observer la division amitosique du noyan et la séparation en deux de la ligne flagellifère qui borde le corps (fig. 14 et 15).

Cette ligne se dédouble d'abord dans sa partie médiane (fig. 14) et nons pensons que le dédoublement a pour point de départ le centrosome; mais, contrairement à ce qui se passe chez les Trypanosona, la division du centrosome ne précède pas celle de la membrane ondulante. — La division de la ligne bordante gagne ensuite les flagelles libres et la figure 15 montre le flagelle antérieur dédoublé sur tonte sa longreur.

Ces figures 13 à 15 pronvent nettement que la multiplication de Trypanoplasma Borreli se fait par divisions binaires longitudinales égales.

V. Sur quelques points de Cytologie générale, à propos des Trypanosomes.

L'étude des Trypanosomes est liée à quelques questions de cytologie générale; nous en avons déjà parlé dans nos travaux antérieurs; elles se trouvent également résumées dans la revue récente de G. SENN; publiée daus le 2º cahier du tome I de ces Archives. Nous n'y revenons aujourd'hui que pour bien marquer les points sur lesquels l'accord n'est pas encore complet et préciser notre manière de voir.

Notons d'abord que Senn déclare formellement que la division du noyau des Trypanosomes est toujours du type direct; c'est ce que nons avons toujours dit.

Notons aussi que, daus les divisions longitudinales des Trypansomes, il est bien acquisi que les fiagelles se dédonblent tonjours à partir du centrosome, comme nons l'avons montré les premiers.) Tantôt (c'est le cas général, c'est en particulier celui de Trypanosoma Remaki et de Trypanoplasma Borreli, étudiés dans ce travail), le dédonblement du fiagelle a lieu sur toute ou presque toute la longueur; tantôt, il n'a lieu que sur me très-faible longueur, comme nons l'avons établi les premiers dans le cas de la division inégale des grosses formes de Tr. Le wisi.

Nous arrivons maintenant à la question la plus discutée, celle de la signification morphologique du corpuscule ("Geißelwurzel" de v. Wasielewsky et Senn) qui sert pour ainsi dire de racine à la

¹) Légen: (Soc. Biologie, 22 mars et 12 avril 1902) a observé le même fait chez d'autres Flagellata.

ligne bordant la membrane ondulante et se terminant par le flagelle libre. Etant donné le sens attribué au mot blépharoplaste par Webber qui l'a créé 1), sens consacré par l'unanimité des auteurs, la "Geißelwurzel" est un blépharoplaste. Or, parmi les opinions des savants qui font autorité en cytologie, nous avons déià rappelé 2) celle de Henneguy que les centrosomes doivent être regardés nonseulement comme centres cinétiques pour les mouvements internes de la cellule, mais encore comme centres cinétiques pour les mouvements externes 3), et celle de Guignard que les blépharoplastes de Webber sont assimilables à des centrosomes. 4) Et nous pouvons ajouter, à ce propos, que des observations récentes, telles que celles de Meves et von Korff b), ont permis de réduire considérablement la portée des objections, formulées par Webber et Strasburger, contre cette conception, en ce qui regarde les anthérozoïdes végétaux. La question se pose donc senlement de savoir si les blépharoplastes des Flagellata sont de même nature que ceux des spermatozoïdes animaux ou des anthérozoïdes végétaux. Or, d'aprés les travaux de Ishikawa, les blépharoplastes des bourgeons flagellés des Noctiluques sont incontestablement des centrosomes. Jusqu'à preuve du contraire, il nous semble rationnel d'attribner la même signification morphologique aux blépharoplastes des Trypanosomes. Il faudrait prouver, par exemple, que les blépharoplastes des Trypanosomes ne remplissent pas le rôle de centrosomes dans une mitose. Malheureusement, nous avons eu le soin de le faire remarquer tout-à l'heure, les novaux des Trypanosomes ne se divisent pas par mitose. 6)

¹⁾ WEBBER: Botan. Gazette, juin 1897.

^{*)} LAVERAN et MESNIL: Soc. Biologie, 17 nov. 1900.

^{*)} Henneguy: Arch. Anat. microsc., t. I, 1897-98, p. 495.

⁴⁾ GUIONARD: Ann. Sc. Nat., Botanique, t. VI, p. 177.

⁵⁾ Meves et von Korff: Arch. f. mikr. Anat., t. LVII. 1901,

⁹⁾ Dans un travall récent, où d'ailleurs la bibliographie relative aux Trypanosene est traitée de facqu fort ineacte, P. Visnox (Arch. Zod. expèrie... (3), IX, 1902, p. 611) tire argument contre nons de ce que Srassaxo (Soc. de Biblogie, 4 mai 1901), a vue de divisions micosiques, auxquelle e biephapophate ne premait pap part, chez les Trypanosomes de la grenouille. Or Srassaxo n'a jamais parié que du Trypanosome de state et li dit simplement avoir vu, chez des noyanx de ce Trypanosome, venant de se diviser, des granules chromatiques disposés rignifierament à la pérhipèrie, ce qui dict.]. Pempéche (d'admettre que la division de ce on noyan s'effecture par un mode purement aminosique. Et, de sa citation inexacte de Srassaxo, Viscox tire des arguments de premier ordre en faver de la thèse qu'il défend (voir p. 613 et an résumé général, p. 683). — Il nous parait inntile d'insister.

La raison qui, d'après Senn (1. c.), s'oppose à notre conception centrosomique, c'est que la "Geißelwurzel" se colore comme le Périplaste et, comme lui, est distincte du reste du plasma, ce qui ne saurait être le cas ponr un centrosome. Parlons donc dn "périplaste" de Sexx. D'après lui 1), c'est une conche de protoplasme particulier (reconnaissable sourtout à une coloration spéciale) qui entourerait le corps des Trypanosomes et formerait l'organe de monvement. Or, nous avouons n'avoir jamais vu une pareille conche, bien que nos préparations soient aussi finement colorées que celles de Senn. Nous vovons bien la membrane ondulante prendre une teinte un peu spéciale 2); mais le reste de la périphèrie des Trypanosomes ne nous a montré de différenciation d'aucune sorte, pas plus chez le Tr. Lewisi, seule espèce étudiée par Senn, que chez des Trypanosomes beaucoup plus gros, ceux de la Rana esculenta, par exemple. Chez ces derniers, nous avons d'ailleurs constaté que le centrosome est situé parfois à une certaine profondeur dans le corps. dans une conche que Senn ne pontrait certainement pas regarder comme périplaste. Mais, même chez Tr. Lewisi, Senn a mis luimême en évidence 3) des faits qui parlent contre sa conception. Au moment des divisions du corps, il a noté et bien figuré les migrations de sa "Geißelwurzel" à l'intérient du protoplasme; il l'a vue venir s'accoler au novau et il se pose même la question de savoir si quelquefois elle ne devient pas intranucléaire. En résumé, l'individualité du périplaste de Sexx ne nous paraît nullement prouvée, si taut est que cette couche existe et le blépharoplaste des Trypanosomes pent, comme un centrosome, émigrer dans l'intérieur du corps des Trypanosomes, L'objection de Senn à notre conception ne nons parait donc pas fondée.

A côté de contradictions, notre conception a obtenu des adhésions. Léger, qui a décrit des blépharoplastes chez les microgamètes flagellés de certaines Grégarines ⁴), puis chez des Flagellata, voisins des Trypanosoma, mais sans membrane ondulante ³), regarde ces

¹⁾ v. Wasielewsky et Senn: Zeitschr. f. Hygiene, t. XXXIII, 1901 p. 459 et 460.

⁹) Cette teinte est généralement lilas comme celle du noyau; en revanche, chez plusieurs espèces de Trypanosomes, la teinte de la "Geißelwurzel" est violet foncé, différente de celles du noyau et de la membrane ondulante (ex: Trypanosome de la Rana esculenta).

³⁾ v. Wasielewsky et Senn: l. c., p. 461,

⁴⁾ Legen: C. R. Ac. Sciences, t. CXXXII, 10 juin 1901.

b) Leger: Soc. de Biologie, 22 mars et 12 avril 1902.

blépharoplastes comme des centresommes. Schaudns'), dans son excellent travail sur la Coccidie des Taupes, fait remarquer, en parlant de notre conception que, déjà, en 1894, il avait signale un corps particulier à la base des cils des gamètes de Hyalopus (Gromia) Dujard in il et avait parlé de sa nature centrosomique possible.

En somme, nous ne pouvons que maintenir nos conclusions antérieures.

Notre étude de Trypanoplas ma Borreli a mis en évidence un fait intéressant l'existence, chez cette espèce, de deux corps avant sensiblement mêmes dimensions, même structure, mêmes réactions chromatiques et paraissant l'un et l'autre de nature nucléaire. L'un des deux corps est en relation avec le flagelle. Dans cette région, la membrane ondulante fait défaut et le corps en question est nettement plongé dans le protoplasme qui forme toute la masse du Trypanoplasma. Il ne saurait donc s'agir, encore moins dans ce cas que dans celui des Trypanosona, de corps essentiellement périplastique. Il nous a paru rationnel de regarder cette masse, de même que son analogue chez les Trypanosona, comme un centrosome.

Cette manière de voir entraîne quelques considérations qui nous paraissent dignes d'intérêt. La question des homologies du centrosome et de son origine phylétique a été très discutée depuis dix ans. En 1896, au congrès de la Deutsche Zoologische Gesellschaft2), une discussion fort intéressante s'est élevée à la suite d'une communication de Schaudinn sur le cords central (Centralkorn) des Héliozoaires. Schaudinn, et après lui Lauterborn, recherchant la phylogénie du centrosome, ont émis l'opinion que c'est l'aboutissant d'une sèrie de corps avant pour point de départ un véritable novau. Ils trouvent le point de départ de leurs lignées morphologiques 3) dans le cas d'Amoeba binucleata qui possède deux novaux identiques. L'étape suivante est réalisée par Paramoeba Eilhardi, où existent deux masses déjà différentes, l'une jouant le rôle de noyau, l'autre de centre cinétique interne. On passe ensuite, d'après Lauterborn, au centrosome des Diatomées et peutêtre de Noctiluca, et enfin au centrosome des Métazoaires, 1) Il

¹) SCHAUDINN: Arbeiten a. d. kais. Gesundbeitsamte, XVIII, Heft 3, 1902 (voir p. 395).

²⁾ Voir Verhandlungeu, p. 113 et suivautes.

⁵) R. Sand (Bull. Soc. belge Microscopic, t. XXIV, 1899, p. 64 et suivantes) qui donne un excellent aperçu de toutes ses discussions, fait fort justement remarquer qu'il s'agit de lignées morphologiques et non phylétiques.

⁴⁾ D'après Lautermonn, une seconde lignée morphologique partirait d'Amoe ba binucleata, l'un des noyaux donnant le macronucleus des Ciliés, l'autre le

nous semble que Trypanoplasma Borreli présente aussi une étape, peut-étre antérieure à celle renlisée par Para moe ba Eilhard i, où les deux corps sont encore semblables morphologiquement, mais dont l'un a déjà le rôle de blépharoplaste. Des corps nucléaires, en évoluant dans le sens centrosomique, ont donc pu acquérir, d'une façon indépendante, le rôle de centre cinétique interne et celui de centre cinétique externe de la cellule. Les deux propriétés se trouvent réunies chez le centrosome de Noctiluca; le centrosome de Trypanos om a n'est que le centre pour les mouvements externes.

En résumé, nous voyons que notre manière de voir s'harmonise fort bien avec les théories les plus satisfaisantes qui aient été émises sur l'origine du centrosome, et que, jusqu'à un certain degré, elle les complète.

Addendum.

Depuis l'envoi à l'impression de ce mémoire (10 juillet), nous avons fait, sur les Trypanosomes des Poissons, de nouvelles observations, que nous allons brièvement résumer.

A. Trypanosome de l'anguille.

Le 12 juillet, nous avons reçu de Sablé (Sarthe), par les soins du Conducteur des Ponts et Chaussées, 5 anguilles. Elles nous sont parvenues en parfait état; l'une d'elles était encore vivante. Toutes renfermaient dans leur sang le Tr. granulosum; il y était ou assez rare ou même non rare. Nous avons pu vérifier les détails de structure décrits dans le § III de ce mémoire. Nous n'avons pas vu de formes de multiplication.

Une anguille, n'ayant jamais montré de Trypanosomes, est inoculée, dans le péritoine, avec du sang de l'anguille encore vivante mélangé à de l'eau physiologique citratée. Le sang de l'anguille inoculée, examiné 12 et 17 jours après, a montré des Trypanosomes; mais ils étaient extrémement rares.—

Snr neuf anguilles examinées à Roscoff (Finistère) dans la première quinzaine d'août, une seule a montré des Trypanosomes très-rares.

La première description du Tr. granulosum est dûe à

micronucleus. Schauden regarde aussi le micronucleus des Cillés comme pouvant se trouver sur une même lignée que le centresonne. Le biépharoplaste des Trypansoemes pourrait donc être à la fois un micronucleus (comme le pensent Plansaus et Bardovon, et Stassaxo) et un centresonne. Nous nous refusosa néammoins à y voir un micronucleus, car il n'a rien du riele physiologique si bien défait d'un pareil étiment; de plus le noyau des Trypansoemes ne peut pas être regardé comme un macronucleus.

Sabrazise et Murattr, de Bordeaux.¹) Les anguilles parasitées avaient été péchées dans la Garonne, à Portets, et mesurient de 25 à 30 cm de longneur. Des anguilles de même taille péchées en divers autres points de l'onest de la France n'avaient pas de Trypanosomes. La description de Sanrazis et Murattr, très-détaillée et très-précise, concorde avec la nôtre; les chiffres donnés pour la longueur du parasite et qui ne concernent aans doute que le corps proprement-dit sont seulement nu peu plus faibles que les nôtres. Les auteurs ne donnent pas de nom à leur Trypanosome.

B. Trypanosomes des Téléostéens marins.

Nous décrivons, dans le § III, le Trypanosome de la Sole. Nous avons examiné un grand nombre d'autres poissons osseux, tant dans l'anse S' Martin (Manche), où nous avons découvert le Tr. solene, qu'à Roscoff (Finistère). Ainsi, dans la première quinzaine d'août, l'un de nous a étudié, à Roscoff, le sang de St Téleostéens appartenant à nne vingtaine d'espèces de tons les groupes de l'ordre, sans y rencontrer un seul Trypanosome. En particulier, 7 soles ont été examinées avec un résultat constamment négatif. Trois soles examinées dans l'anse S' Martin en août 1902 n'étaient pas non plus parasitées.

On pent donc affirmer que, au moins dans la mer de la Manche, les Téléostéens marins hébergent rarement des Trypanosomes.

C. Trypanosomes des Sélacieus.

Les Poissons cartilagineux paraissent être assez fréquemment parasités par des Trypanosomes. Ainis, en août de cette année, nous avons trouvé ces hématozoaires chez Scyllium stellare (S. catulus), Raja punctata et Raja mosaïca. En revanche, l'examen du sang a été négatif chez 1 Scyllium canicula, 2 raies d'autre espèce que celles à parasites, 1 Torpedo torpedo et 2 Mustelus canis.

Les Trypanosomes de Sélaciens que nous avous déconverts (on ne navait jamais signalé dans cet ordre de Poissons) appartiennent au genre Trypanosoma et constituent deux espéces nouvelles que nous allons succinctement décrire.

Trypanosoma rajae n. sp. A Roscoff, au mois d'août 1902, ce Trypanosome a été trouvé 2 fois sur 2 chez Raja punctata et 1 fois snr 2 chez Raja mosaïca. Chez 2 raies d'une autre

J. Sanrazés et L. Murater, Trypanosome de l'Anguille (Résumé de communications faites à la Soc. linnéenne de Bordeaux en déc. 1901, mars 1902 et 2 juillet 1902).

espèce et de grande taille, l'examen du sang a été négatif. Les parasites, chez les raies infectées, étaient rares ou très rares.

Tr. rajae mesure de 75 à 80 μ de long, dont 20 μ environ pour le flagelle; la largeur est de 6 μ environ. L'extrémité postérieure est eu général très effliée, si bien qu'on pourrait croire qu'elle se termine, comme l'extrémité antérieure, par un flagelle; les variations de forme de l'extrémité postérieure et ses réactions colorantes permettent d'écarter cette idée

Le protoplasme du corps du Trypanosome se colore fortement en bleu par notre procédé de coloration ordinaire, il contient de fines granulations chromationes.

Le noyau, arrondi ou ovalaire, est situé à l'union du tiers antérieur du corps du parasite avec le tiers moven.

Le centrosome, petit, arrondi, se colore fortement, il est situé d'autant plus loin de l'extrémité postérieure que cette extrémité est plus effilée.

Le flagelle, dans sa partie libre ou dans la partie qui borde la membrane ondulante, est très grèle, il aboutit au centrosome.

Nous n'avons pas vu de formes de multiplication.

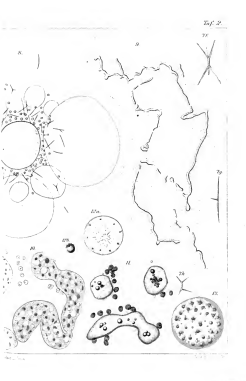
Trypanosoma scylliumi n. sp. Sur 16 Scyllium stellare examinés à Roscoff, au mois d'août 1902, ce Trypanosome a été vu 9 fois; il était toujours rare ou très rare dans le sang. L'examen du sang d'un Scyllium canicula a été négatif.

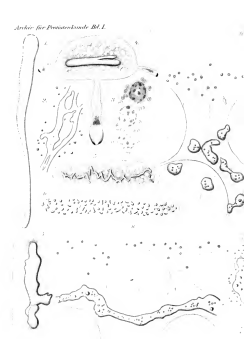
 $Tr.\ scyllium i est presque toujours enronlé sur lui-même; souvent, dans les préparations de sang desséché, il forme des cercles réguliers. La longueur est de 70 à 75 <math display="inline">\mu$, dont 14 μ environ pour le flagelle, la largeur de 5 à 6 μ . L'extrémité postérieure est conique, non effilée. Le protoplasme qui se colore fortement en bleu, par notre procédé ordinaire de coloration, se distingue bien de la membrane ondalante qui se colore en bleu pâle; il ne présente à signaler, en dehors du noyau et du centrosome, que de fines grannlations, peu apparentes. Le noyau, arrondi, est situé à l'union du tiers antérieur du corps du Trypanosome avec le tiers moyen; le centrosome, situé près de l'extrémité postérieure, est petit, contrairement à ce qu'on observe chez Tr. so le ac qui présente d'ailleurs avec le Trypanosome des Scyllium une grande analogie. Le flagelle borde la membrane ondulante qui est large et bien plissée et abouit au centrosome. Nous n'avons pas vu de formes de multiplication.

1er Septembre 1902.

In Groch

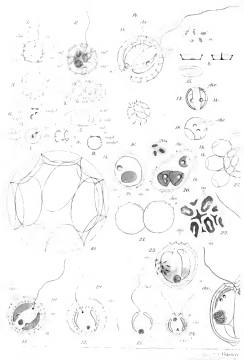
Section of Gustav

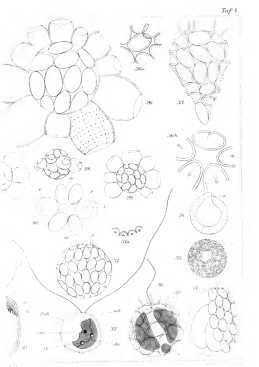




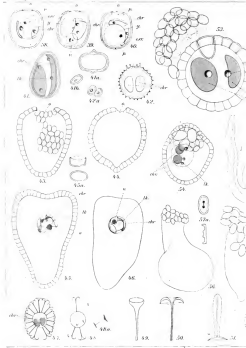


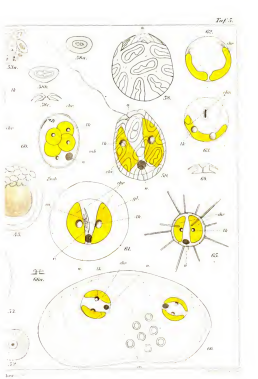


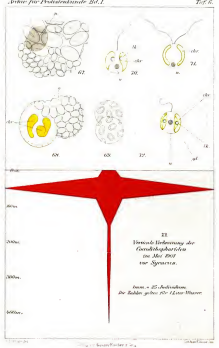


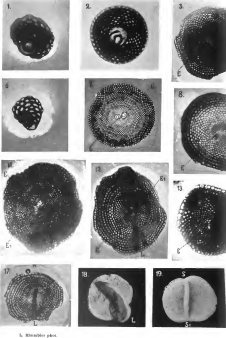


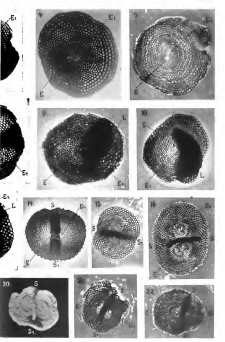




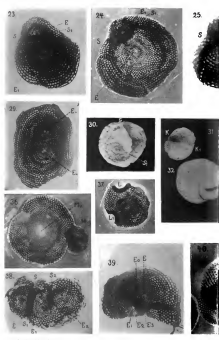




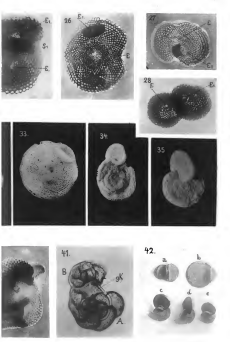




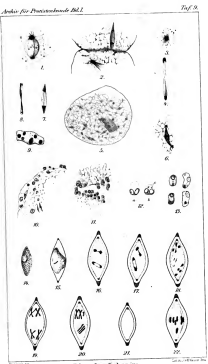
Crayondruck von J. B. Obernetter, München.



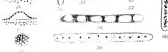
L. Rhumbler phot.



Crayondruck von J. B. Obernetter, München.



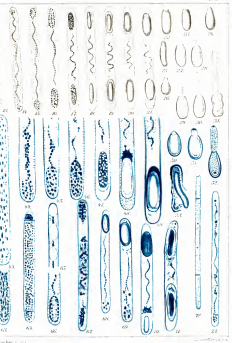
Verlag von Gustav Fischer is Jena

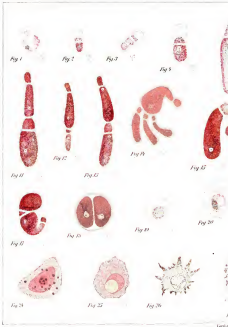


Start von Gusta

61

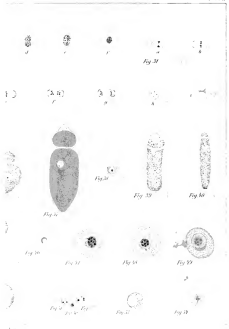
1



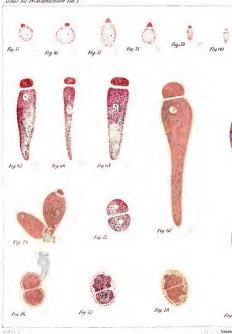


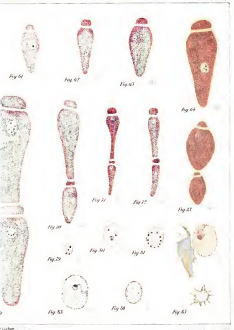
Eg 9,1

14141













Scripps Institution of Oceanography Library University of California, San Diego

DATE DUE

SEP 17 1973 UN 3 0 1974	
SEP 13 1974 DEC 15 1978	
DEC 15 1978	
DEC 29 REC'D	
AUG 2 1 1981	
SEP 3 REC'D	
DEC 2 8 1981	
JAN 6 RECT	
SI 23	UCSD Libr.



